

世界知的所有権機関

PCT

国際事務局



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類6

C07K 14/52, 16/24, C12N 15/19, 15/06, 5/08, 5/10, 5/20, C12P 21/02, 21/08, G01N 33/577

(11) 国際公開番号

WO96/26217

A1

(43) 国際公開日

1996年8月29日(29.08.96)

(21) 国際出願番号

(22) 国際出版日

PCT/JP96/00374 1996年2月20日(20.02.96)

JP

ΤP

(30) 優先権データ

特願平7/54977 特顧平7/207508

1995年2月20日(20.02.95) 1995年7月21日(21.07.95)

ń

.....

(71) 出顧人(米国を除くすべての指定国について)

雪印乳業株式会社 (SNOW BRAND MILK PRODUCTS CO., LTD.)[JP/JP]

〒065 北海道札幌市東区苗穂町6丁目1番1号 Hokkaide, (JP)

(72) 発明者;および

(75) 発明者/出顧人 (米国についてのみ)

後藤雅昭(GOTO, Masaaki)[JP/JP]

〒329-05 栃木県下都賀郡石橋町下古山456-1 Tochigi, (JP)

津田英袞(TSUDA, Eisuke)[JP/JP]

〒329-05 栃木県下都賀郡石橋町石橋622

マロニエハイツ201 Tochigi, (JP)

望月伸一(MOCHIZUKI, Shin'ichi)[JP/JP]

〒329-04 栃木県河内郡南河内町緑5-22-6 Tochigi, (JP)

矢野和樹(YANO, Kazuki)[JP/JP]

〒329-05 栃木県下都賀郡石橋町石橋578-15

西浦ハイツ3-1 Tochigi, (JP)

小林文枝(KOBAYASHI, Fumie)[JP/JP]

島 伸行(SHIMA, Nobuyuki)[JP/JP] 〒329-04 栃木県何内郡南何内町緑4-17-5 Tochigi, (JP)

保田尚孝(YASUDA, Hisataka)[JP/JP]

〒329-04 栃木県河内郡南河内町緑2-3293-46 Tochigi, (JP)

中川信明(NAKAGAWA, Nobuski)[JP/JP]

〒329-05 栃木県下都賀郡石橋町石橋578-15

西浦ハイツ2-4 Tochigi, (JP)

森永伴法(MORINAGA, Tomonon)[JP/JP]

〒321-02 栃木県下都賀郡壬生町幸町3-11-12 Tochigi, (JP)

上田正次(UEDA, Masatsugu)[JP/JP] 〒350-11 埼玉県川越市今福1672-1

メソンむさし野719 Saitama, (JP)

東尾侃二(HIGASHIO, Kanii)[JP/JP]

〒350 埼玉県川越市山田1769-10 Saitama, (JP)

(74) 代理人

弁理士 藤野清也,外(FUJINO, Seiya et al.)

〒160 東京都新宿区四谷1丁目2番1号 三浜ビル8階 Tokyo, (JP)

(81) 指定区

AU, CA, CN, FI, HU, IP, KR, MX, NO, NZ, RU, US, 欧州特許(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

添付公開書類

国際調査報告書

(54) Tide: NOVEL PROTEIN AND METHODS FOR THE PRODUCTION OF THE SAME

(54) 発明の名称 新規蛋白質及びその製造方法

(57) Abstract

A novel protein having the activity of suppressing the differentiation and/or maturation of osteoclasts and methods of the production of the same. This protein is produced from human fetal pulmonary fibroblasts and has a molecular weight of about 60 KD under reductive conditions or about 120 KD under nonreductive conditions. It can be isolated and purified from the culture medium of the above-mentioned cells. Alternatively, it can be produced by genetic engineering techniques. The invention also provides a cDNA for the genetic engineering production of the protein, an antibody showing an affinity specifically for the protein, and a method for assaying the protein with the use of this antibody.

(57) 要約

破骨細胞の分化及び/又は成熟抑制活性のある蛋白質及びその製造法。

この蛋白質は、ヒト胎児肺線維芽細胞より産生され、還元条件下約60KB、非還元条件下約120KD の分子量をもつ。この蛋白質は該細胞の培養液から単離精製することができる。また、遺伝子工学的に製造することができる。

本発明では、遺伝子工学的に製造するためのcDNA、あるいはこの蛋白質と 特異的親和性を示す抗体、この抗体を用いる蛋白質の測定方法も含まれる。

情報としての用途のみ PCTに基づいて公開される国際出版をペンフレット第一頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

WO 96/26217

PCT/JP96/00374

明 細 書

新規蛋白質及びその製造方法

技術分野

本発明は、破骨細胞の分化及び/又は成熟を抑制する活性を示す新規な蛋白質、即ち破骨細胞形成抑制因子 (Osteoclastogenesis Inhibitory Factor; OCIF) 及びその製造方法に関する。

従来の技術

人の骨は絶えず吸収と再形成を繰り返しているが、この過程で中心的な働きをしている細胞が、骨形成を担当する骨芽細胞と骨吸収を担当する破骨細胞である。これらの細胞が担当している、骨代謝の異常により発生する疾患の代表として、骨粗鬆症が挙げられる。この疾患は、骨芽細胞による骨形成を、破骨細胞による骨吸収が上回ることにより発生する疾患である。この疾患の発生メカニズムについては未だ完全には解明されていないが、この疾患は骨の疼痛を発生し、骨の脆弱化による骨折の原因となる疾患である。高齢人口の増加に伴い、骨折による寝たきり老人の発生の原因となるこの疾患は社会問題にもなっており、その治療薬の開発が急務となっている。このような骨代謝異常による骨量減少症は骨吸収の抑制、骨形成の促進、或いはこれらのバランスの改善により治療することが期待される。

骨形成は、骨形成を担当する細胞の増殖、分化、活性化を促進すること、或いは骨吸収を担当する細胞の増殖、分化、活性化を抑制することにより促進することが期待される。近年、このような活性を有する生理活性蛋白質(サイトカイン)への関心が高まり、精力的な研究が行われている。骨芽細胞の増殖或いは分化を促進するサイトカインとして、線維芽細胞増殖因子ファミリー(fibroblast growth factor; FGF: Rodan S.B. et al., Endocrinology vol. 121, p1917, 1987)、インシュリン様増殖因子ーI(insulin like growth factor-I; IGF-I: Hock J.M.

et al., Endocrinology vol. 122, p254, 1988)、インシェリン様増殖因子-11 (IGF-II: McCarthy T. et al., Endocrinology vol.124, p301, 1989)、アクチピンA (Activin A: Centrella M. et al., Mol. Cell. Biol. vol. 11, p250, 1991)、トランスフォーミング増殖因子-β (transforming growth factor-β; Noda M., The Bone, vol. 2, p29, 1988)、バスキュロトロピン (Vasculot ropin: Varonique M. et al., Biochem. Biophys. Res. Commun. vol.199, p380, 1994)、及び異所骨形成因子ファミリー(bone morphogenetic protein; BMP: BMP-2; Yamaguchi, A et al., J. Cell Biol. vol. 113, p682, 1991, OP-1; Sampath T. K. et al., J. Bio!. Chem. vol. 267, p20532, 1992、Knutsen R. et al., Biochem. Biophys. Res. Commun. vol.194, p1352, 1993) 等のサイトカインが報告されている。

一方、破骨細胞形成、即ち破骨細胞の分化及び/又は成熟を抑制するサイトカインとしては、トランスフォーミング増殖因子-β (transforming growth fact or-β; Chenu C. et al., Proc. Natl. Acad. Sci. USA, vol.85, p5683, 1988) やインターロイキンー4 (interleukin-4; Kasano K. et al., Bone-Miner., vol. 21, p179, 1993) 等が報告されている。又、破骨細胞による骨吸収を抑制するサイトカインとしては、カルシトニン(calcitonin; Bone-Miner., vol.17, p347, 1992)、マクロファージコロニー刺激因子 (macrophage colony-stimulating factor; Hattersley G. et al. J.Cell. Physiol. vol.137, p199, 1988)、インターロイキンー4 (Watanabe, K. et al., Biochem. Biophys. Res.Commun.vol. 172, p1035, 1990)、及びインターフェロン-γ (interferon-γ; Gowen M. et al., J. Bone Miner. Res., vol. 1, p469, 1986) 等が報告されている。

これらのサイトカインは、その骨形成の促進や骨吸収の抑制作用による骨量減少症の改善剤となることが期待され、インシュリン様増殖因子-1 や異所骨形成因子ファミリーのサイトカイン等、上記のサイトカインの一部については骨代謝改善剤として臨床試験が実施されている。又、カルシトニンは、骨粗鬆症の治療薬、疼痛軽減薬として既に市販されている。

現在、骨に関わる疾患の治療及び治療期間の短縮を図る医薬品として、臨床で

は活性型ビタミンD』、カルシトニン及びその誘導体、エストラジオール等のホルモン製剤、イブリフラボン、ビタミンK』(メナテトレノン)又はカルシウニ製剤等が使用されている。しかし、これらの薬剤を用いた治療法はその効果並びに治療結果において必ずしも満足できるものではなく、これらに代わる新しい治療薬の開発が望まれていた。前述したように、骨代謝は骨形成と骨吸収のバランスによって調節されており、破骨細胞の分化・成熟を抑制するサイトカインは、骨粗鬆症等の骨量減少症の治療薬となることが期待される。

発明の開示

本発明はこのような観点からなされたものであって、新規な破骨細胞形成抑制 因子(OCIF)及びその効率的な製造方法を提供することを課題とする。

本発明者らは、このような現状に鑑み鋭意探索の結果、ヒト胎児肺線維芽細胞 IMR-90 (ATCC寄託-受託番号CCL186)の培養液に破骨細胞形成抑制活性、即ち破骨細胞の分化・成熟を抑制する活性を有する蛋白質OCIFを見出すに至った。

又、細胞培養の担体としてアルミナセラミック片を使用すると本発明の破骨細胞形成抑制因子OCIFを培地中に高濃度に蓄積せしめ、効率よく精製できることを見出した。

さらに、本発明者らは、前記培養液をイオン交換カラム、アフィニティーカモム及び逆相カラムで順次処理して吸着及び溶出をくり返すことによって前記蛋白質OCIFを効率よく精製する方法を確立した。

次に本発明者らは、得られた天然型OCIF蛋白質のアミノ酸配列の情報に基づき、この蛋白質をコードするcDNAのクローニングに成功した。さらに本発明者らは、このcDNAを用いて遺伝子工学的手法により破骨細胞の分化及び、 又は成熟抑制活性のある蛋白質を生産する方法を確立するに至った。

本発明は、ヒト胎児肺線維芽細胞に由来し、還元条件下SDS-PAGEにおける分子量が約60kD、非還元条件下SDS-PAGEにおける分子量が約60kD及び約 120kDであり、陽イオン交換体及びヘパリンカラムに親和性を有し、70℃、

10分間又は56℃、30分間の加熱処理により破骨細胞の分化・成熟を抑制する活性が低下し、90℃、10分間の加熱処理により破骨細胞の分化・成熟抑制活性が失われることを特徴とする蛋白質に関する。本発明の蛋白質 O C I F のアミノ酸配列は、既知の破骨細胞形成抑制因子とは明確に相違する。

また、本発明は、ヒト線維芽細胞を培養し、培養液をヘパリンカラム処理し、吸着画分を溶出し、この画分を陽イオン交換カラムにかけ吸着・溶出し、さらにアフィニティーカラム、逆相カラムによって精製して前記蛋白質を採取する、蛋白質OCIFの製造方法に関する。本発明におけるカラム処理は、単に培養液等をヘパリンセファロースカラム等に流下させるものばかりではなく、バッチ法で培養液をヘパリンセファロース等と混合し、カラム処理した場合と同等の効果を奏するものも包含する。本発明で使用されるアフィニティーカラムは、ヘパリンカラム及びブルーカラムが挙げられる。ブルーカラムは、特に好ましくはシバクロンブルーカラムが挙げられる。このシバクロンブルーカラムの充塡剤としては、観水性合成高分子を担体とし色素シバクロンブルーF3GAを結合させたものが例示され、このカラムは通常ブルーカラムと呼ばれる。

さらに、本発明は、アルミナセラミック片を担体として使用して細胞培養を行なって効率よく前記蛋白質を製造する方法に関する。

本発明の蛋白質OCIFは、ヒト線維芽細胞の培養液から効率良く且つ高収率で単離精製することができる。この原料からの本発明蛋白質OCIFの単離、精製は、生物試料からの蛋白性物質の精製に汎用される通常の方法を用いて、目的とする蛋白質OCIFの物理的、化学的性質を利用した各種の精製操作に従い実施することができる。この濃縮手段として限外濾過、凍結乾燥、及び塩析等の通常の生化学的処理手段が挙げられる。又、精製手段としては、イオン交換クロマトグラフィー、アフィニティークロマトグラフィー、ゲル濾過クロマトグラフィー、疎水クロマトグラフィー、逆相クロマトグラフィー、調製用電気泳動等を用いた通常の蛋白性物質の精製に利用される各種の手法を組み合わせて用いることが通常の蛋白性物質の精製に利用される各種の手法を組み合わせて用いることが通常のできる。特に好ましくは、原料として用いるヒト線維芽細胞としてヒト胎児肺線維芽細胞IMR-90(ATCC-CCL 186)を用いることが望ましい。そして原料とな

るヒト胎児肺線維芽細胞IMR-90の培養は、ヒト胎児肺線維芽細胞IMR-90をアルミナセラミック片に付着させ、5%ウシ新生児血清を添加したDMEM培地を培養液として用い、ローラーボトル中で一週間から10日程度静置培養することにより得たものを使用するとよい。又、精製処理を実施する際に界面活性剤として0.1%CHAPS (3-{(3-cholamidopropyl)-dimethylammonio}-1-propanes ulfonate)を添加して精製を行うのが望ましい。

本発明の蛋白質OCIFは、先ず培養液をヘパリンカラム(ヘパリンーセファロースCL-6B、ファルマシア社)にかけ、2M NaCl を含む10mM Tris-HCl 緩衝液、pH7.5 で溶出させ、ヘパリン吸着性のGCIF画分を得、この画分をQ・陰イオン交換カラム(HiLoad-Q/FF 、ファルマシア社)にかけ、その非吸着画分を集めることにより、ヘパリン吸着性で塩基性のOCIF画分として得ることができる。得られたOCIF活性画分はS・陽イオン交換カラム(HiLoad-S/HP 、ファルマシア社)、ヘパリンカラム(ヘパリン-5PW、トーソー社)、シバクロンブルーカラム(ブルー-5PW、トーソー社)、逆相カラム(BU-300 C4 、パーキンエルマー社)にかけることにより単離・精製することができ、この物質は前述した性質によって特定される。

さらに、本発明は、このようにして得られた天然型OCIF蛋白質のアミノ酸配列に基づいてこの蛋白質をコードする c DNAをクローニングし、この c DNAを用いて遺伝子工学的手法で破骨細胞の分化及び/又は成熟抑制活性のある蛋白質OCIFを得る方法に関する。

即ち、本発明の方法に従って精製したOCIF蛋白質をエンドプロテアーゼ (例えばリシルエンドペプチダーゼ)で処理後、生ずるペプチドのアミノ酸配列 を決定し、得られた内部アミノ酸配列をコードし得るオリゴヌクレオチドの混合 物を作製する。

. 次に、作製したオリゴヌクレオチド混合物をプライマーとし、PCR法(好ましくはRT-PCR法)を利用してOCIFCDNA断片を取得する。このOCIFCDNA断片をプローブとして、cDNAライブラリーよりOCIFの全長cDNA をクローニングする。得られたOCIFCDNAを発現ベクターに挿入してOCIF発現プラス

ミドを作製し、これを各種の細胞又は菌株に導入して発現させることにより、組み換え型OCIFを製造することができる。

本発明はまた、上述の活性を有する本発明OCIF蛋白質の類縁体(バリアント)である新規蛋白質 OCIF2, OCIF3, OCIF4, OCIF5 に関する。

これらの類縁体は、IMR-90細胞のポリ(A)・RNAを用いて作成したcDNAライブラリーをOCIFcDNA断片をプローブとしてハイブリダイズすることによって得られる。これらのOCIF類縁体のcDNAを発現ベクターに挿入し、そのOCIF類縁体発現ベクターを通常の宿主で発現し、常法で精製することにより、目的とする類縁体蛋白質を得ることができる。

又、本発明はOCIF変異体に関する。

これらの変異体はOCIFの二量体形成に関与する可能性のあるCys 残基をSer 残基に置換したもの、又は天然型OCIFに欠失変異を導入したものである。PCR法或いは制限酵素による切断により、OCIFcDNAに置換或いは欠失変異を導入する。このcDNAを適当な発現プロモーターを有したベクターに挿入し、哺乳動物細胞等の真核細胞にトランスフェクトし、この細胞を培養してその培養液から常法により精製することにより、目的とするOCIF変異体が得られる。

又、本発明は抗OCIFボリクローナル抗体、及びそれを用いたOCIFの測定方法に関する。

抗OCIFボリクローナル抗体は、OCIFを免疫原として常法により作製される。この時用いる抗原(免疫原)としては、IMR-90培養液より得られる天然型OCIF、及びOCIFCDNAを用いて微生物や真核細胞を宿主として生産された遺伝子組み換え型OCIF、あるいはOCIFのアミノ酸配列に基づいて設計した合成ペプチドや、OCIFの加水分解部分ペプチドを用いることができる。これらの抗原を用いて、また必要ならば免疫アジュバントを併用して、適当な哺乳動物を免疫し、その血清から常法により精製することにより、抗OCIFボリクローナル抗体を得ることができる。得られた抗OCIFボリクローナル抗体をアイソトープや酵素で標識することにより、ラジオイムノアッセイ(RIA) やエンザイムイムノアッセイ(EIA) の測定系に使用することができる。この測定系を用い

ることにより、血液や腹水などの生体試料や細胞培養液などのOCIF濃度を容易に測定することができる。

又、本発明は抗OCIFモノクローナル抗体、及びそれを用いたOCIFの測定方法に関する。

抗OCIFモノクローナル抗体は、OCIFを免疫原として、常法により作成される。抗原としては、IMR-90培養液より得られる天然型OCIF、及びOCIFCDNAを用いて微生物や真核細胞を宿主として生産された遺伝子組み換え型OCIF、或いはOCIFのアミノ酸配列に基づいて設計した合成ペプチドや、OCIFの加水分解部分ペプチドでもよい。これらの抗原を用いて哺乳動物を免疫するか、或いはインピトロ法により免疫した細胞を、哺乳動物の骨髄腫細胞(ミエローマ)などと融合させハイブリドーマを作製し、このハイブリドーマよりにCIFを認識する抗体を産生するクローンを選択し、このクローンを培養することにより目的とする抗体が得られる。ハイブリドーマの作製にあたっては、哺乳動物を使用する場合、マウスやラットなどの小動物を使用した例が一般的である。免疫は、OCIFを生理食塩水などにより適当な濃度に希釈し、この溶液を静脈内や腹腔内に投与し、これに必要に応じて免疫アジュバントを併用投与し、動物に2-20日毎に2-5 回投与する。このようにして免疫された動物を、解剖し、脾臓を摘出し脾細胞を免疫細胞として使用する。

免疫細胞と細胞融合させるマウス由来のミエローマとしては、例えばP3/x63-ag8, p3-U1, NS-1, MPC-11, SP-2/0, F0, P3x63Ag8. 653, S194などが例示できる。また、ラット由来の細胞としてはR-210 などの細胞株を例示できる。ヒト型の抗体を生産する場合にはヒトBリンパ球をインピトロ法により免疫し、ヒトミエローマ細胞やEBウイルスにより形質転換した細胞株を親株として使用することによりヒト型の抗体を生産するハイブリドーマを得ることができる。

免疫細胞とミエローマ細胞株の融合は公知の方法、例えばKoehler とMilsteinらの方法 (Koehler, G. et al. Nature vol. 256, 495-497, 1975)、或いは電気パルス法などが挙げられる。免疫細胞とミエローマ細胞株は、細胞培養に用いられている培地 (FBS不含) に、通常行われている細胞数の比に混合し、ボリエ

チレングリコールを添加して融合処理を行い、HAT選択培地で培養を行い融合 細胞を選択することができる。

抗OCIF抗体生産株を選別するには、ELISA法、プラーク法、オクタロニー法、凝集法など、通常の抗体検出に使用されている方法を用いて選択することができる。このようにして選別されたハイブリドーマは、通常の培養方法により継代培養可能であり、必要に応じて凍結保存できる。ハイブリドーマを常法により培養するか、または哺乳動物の腹腔内に移植することにより、抗体を生産することができる。抗体は塩析、ゲル濾過やアフィニティークロマトグラフィーなどの通常の方法により精製できる。

得られた抗体はOCIFに特異的に反応し、OCIFの測定や精製に使用できる。OCIFの測定に使用する場合は、抗体をアイソトープや酵素によりラベルすることにより、ラジオイムノアッセイ(RIA) やエンザイムイムノアッセイ(EIA) の測定系に使用することができる。特に本発明により得られる抗体は、その抗原認識部位がそれぞれ異なっているので、サンドイッチイムノアッセイに使用することができるという特徴を有する。この測定系を用いることにより、血液や腹水などの4体試料や細胞培養液などのOCIF濃度を容易に測定することができる。

OCIF活性は、久米川正好らの方法(蛋白質・核酸・酵素, Vol.34, p999 (1989))及びTakahashi N. et al. の方法 (Endocrinology, Vol.122, p1373 (1988))に従い測定することができる。即ち、生後約17日のマウス骨髄細胞を標的細胞として用い、活性型ピタミンD₃ (Calcitriol) 存在下での破骨細胞の形成抑制を、酒石酸耐性酸性ホスファターゼ活性の誘導の抑制で試験することができる。

本発明の蛋白質である破骨細胞形成抑制因子OCIFは、骨粗鬆症等の骨量減少症、リウマチ又は変形性関節症等の骨代謝異常疾患、或いは多発性骨髄腫等の骨代謝異常疾患の治療及び改善を目的とした医薬組成物として、或いはこのような疾患の免疫学的診断を確立するための抗原として有用である。本発明の蛋白質は、製剤化して経口或いは非経口的に投与することができる。即ち、本発明の蛋

白質を含む製剤は、破骨細胞形成抑制因子OCIFを有効成分として含む医薬組成物としてヒト及び動物に対して安全に投与されるものである。

医薬組成物の形態としては、注射用組成物、点滴用組成物、坐剤、経鼻剤、舌下剤、経皮吸収剤等が挙げられる。注射用組成物の場合は、本発明の破骨細胞形成抑制因子の薬理学的有効量及び製薬学的に許容しうる担体の混合物であり、その中にはアミノ酸、糖類、セルロース誘導体、及びその他の有機/無機化合物等の一般的に注射用組成物に添加される賦形剤/賦活剤を用いることもできる。又、本発明の破骨細胞形成抑制因子OCIFとこれらの賦形剤/賦活剤を用い注射剤を調製する場合は、必要に応じてpH調整剤、緩衝剤、安定化剤、可溶化剤等を添加して常法によって各種注射剤とすることができる。

図面の簡単な説明

第1図は、 HiLoad-Q/FF 非吸着画分粗精製製品(試料3)をHiLoad-S/HP カラムにかけた時の溶出プロファイルを示す。

第2図は、ヘパリン-5PW粗精製製品(試料5)をブルー-5PWカラムにかけた時の溶出プロファイルを示す。

第3図は、ブルー・5PW溶出フラクション49~50を逆相カラムにかけた時の溶出プロファイルを示す。

第4図は、最終精製品の還元条件下と非還元条件下におけるSDS-PAGE の結果を示す。

符号の説明

レーン1、4;分子量マーカー

レーン2、5;ピーク6

レーン3、6;ピーク7

第5図は、還元ピリジルエチル化後、リシルエンドプロテアーゼ処理したピーク7を逆相カラムにかけた時の溶出プロファイルを示す。

第6図は、天然(n) 及び組み換え型(r) OCIFの、非還元条件下におけるS DS-PAGEの結果を示す。又、(E) は293/EBNA細胞で生産したものを、 (C) はCHO細胞で生産したものをそれぞれ示す。

符号の説明

レーン1:分子量マーカー

レーン2;モノマー型nOCIF

レーン3;ダイマー型nOCIF

レーン4;モノマー型rOCIF(E)

レーン5;ダイマー型rOCIF(E)

レーン6;モノマー型rOCIF(C)

レーン7;ダイマー型rOCIF(C)

第7図は、天然型(n)及び組み換え型(r)OCIFの、運元条件下におけるSDS-PAGEの結果を示す。又、(E)は293/EBNA細胞で生産したものを、(C) CHO細胞で生産したものをそれぞれ示す。

符号の説明

レーン8;分子量マーカー

レーン9;モノマー型nOCIF

レーン10;ダイマー型nOCIF

レーン11;モノマー型rOCIF(E)

レーン12;ダイマー型rOCIF(E)

レーン13;モノマー型rOCIF(C)

レーン14;ダイマー型rOCIF(C)

第8図は、N-結合型糖鎖を除去した天然型(n) 及び組み換え型(r) OCIFの、還元条件下におけるSDS-PAGEの結果を示す。又、(E) は293/EBN A細胞で生産したものを、(C) はCHO細胞で生産したものをそれぞれ示す。

符号の説明

レーン15;分子量マーカー

レーン16;モノマー型nOCIF

レーン17;ダイマー型nOCIF

レーン18;モノマー型rOCIF(E)

レーン19;ダイマー型rOC1F(E)

レーン20;モノマー型rOCIF(C)

レーン21;ダイマー型rOCIF(C)

第9図は、OCIFとOCIF2の、アミノ酸配列の比較を示す。

第10図は、OCIFとOCIF3の、アミノ酸配列の比較を示す。

第11図は、OCIFとOCIF4の、アミノ酸配列の比較を示す。

第12図は、OCIFとOCIF5の、アミノ酸配列の比較を示す。

第13図は、抗OCIFポリクローナル抗体を用いた時の、OCIFの検量線を示す。

第14図は、抗OCIFモノクローナル抗体を用いた時の、OCIFの検量線を示す。

第15図は、OCIFの骨粗鬆症に対する治療効果を示す。

発明を実施するための最良の形態

以下に実施例を挙げて本発明をさらに詳しく説明する。しかしこれらは単に例示するのみであり、本発明はこれらにより限定されるものではない。

〔実施例1〕

ヒト線維芽細胞IMR-90培養液の調製

ヒト胎児肺線維芽細胞 I M R - 90 (ATCC-CCL186)は、ローラーボトル(490cm²、110 ×171mm、コーニング社)中で80gのアルミナセラミック片(アルミナ99.5%、東芝セラミック社)に付着させ培養した。培養には60個のローラーボトルを使用し、ローラーボトル1個当たり5%子牛血清を添加した10mM H E P E S 緩衝液添加 D M E M 培地(ギブコ B R L 社)500m1を用い、37℃、5%C02存在下で7~10日間静置培養した。培養後培養液を回収し、新たな培地を添加することにより1回の培養で301の I M R - 90培養液を得た。得られた培養液を試料1とした。

〔実施例2〕

破骨細胞形成抑制活性の測定法

太発明の蛋白性破骨細胞形成抑制因子の活性測定は久米川正好らの方法(蛋白 質・核酸・酵素 Vol.34 p999(1989)) 及びTakahashi N. et al. の方法(Endocri nology vol.122 p1373 (1988))に従い測定した。即ち、生後約17日のマウスより 分離した骨髄細胞を用い、活性型ビタミンD。存在下での破骨細胞形成を酒石酸 耐性酸性ホスファターゼ活性の誘導を指標として試験し、その抑制活性を測定す ることによって行った。即ち、96ウェルマイクロプレートに2×10-8M活性型ビ タミンD。及び10%牛胎児血清を含む $\alpha-MEM$ 培地(ギブコBRL社)で希釈 したサンプル 100 µ 1を入れ、生後約17日のマウスから得た骨髄細胞 3 × 105個を 100 μ1 の10% 牛胎児血清を含む α - M E M 培地に懸濁させて播種し、 5 % CO₂ 、 37℃、湿度 100%にて一週間培養した。培養3日目と5日目に、培養液 160μ! を廃棄し、1×10-8M活性型ビタミンD₃及び10%牛胎児血清を含むα-MEM 培地で希釈したサンプル 160μ Ι を添加した。培養7日後にリン酸塩緩衝生理食 塩水で洗浄した後エタノール/アセトン(1:1)溶液で細胞を室温にて1分間 固定し、破骨細胞形成を酸性ホスファターゼ活性測定キット (Acid Phosphatase, Leucocyte 、カタログNo.387-A、シグマ社)を用いた染色で検出した。酒石酸存 在下での酸性ホスファターゼ活性陽性細胞の減少をOCIF活性とした。

〔実施例3〕

OCIFの精製

i) ヘパリン・セファロースCL-6 Bによる精製

約901のIMR-90培養液(試料1)を、0.22 μm のフィルター(親水性ミリディスク、2,000cm²、ミリポア社)で濾過した後、3回に分けて 0.3M NaClを含む10mM Tris-HC1 緩衝液(以下、Tris-HClという)、pH7.5 で平衡化させたヘバリン・セファロースCL-6B カラム(5×4.1cm、ゲル容量80m1)にかけた。流速500m1/hrにて、10mM Tris-HC1、pH7.5 で洗浄した後、2M NaCl を含む10mM Tris-HC1、pH7.5で溶出を行い、ヘパリン・セファロースCL-6B 吸着画分900mlを得、得られた画分を試料2とした。

ii) Hi Load-Q/FFによる精製

ヘパリン・セファロース吸着画分(試料2)を 10mM Tris-HC1、pH7.5 に対し

て透析した後、0.1 %になるようにCHAPSを加え4でで一晩放置したものを、2回に分けて0.1 % CHAPSを含む 50mM Tris-HCI、pH7.5 で平衡化した陰イオン交換カラム(HiLoad-Q/FF、2.6 ×10cm、ファルマシア社) にかけ、非吸着画分1000mlを得た。得られた画分を試料3とした。

iii) HiLoad-S/HPによる精製

iv) アフィニティーカラム (ヘパリン-5PW) による精製

120ml の試料 4 を 240ml の 0.1 % C H A P S を 含む 50mM Tris-BCI, pH7.5 で希釈した後、0.1 % C H A P S を 含む 50mM Tris-HCl, pH7.5 で平衡化したアフィニティーカラム(ヘパリン - 5 P W、0.8 × 7.5 cm、トーソー社)にかけた。0.1 % C H A P S を 含む 50mM Tris-HCl, pH7.5 で洗浄した後、60分間でNaClを 2 M にする直線勾配、流速 0.5ml/分にて溶出を行い、0.5ml/フラクションにて分取を行った。各フラクション 50 μ l を 用いて O C I F 活性を 測定し、約0.7 ~ 1.3 M NaClで溶出される O C I F 活性 画分 10ml を 得、試料 5 とした。

v) アフィニティーカラム (ブルー-5 PW) による精製

10mlの試料 5 を 190mlの0.1 % C H A P S を含む50mM Tris-HCl, pH7.5で希釈した後、0.1 % C H A P S を含む50mM Tris-HCl, pH7.5で平衡化したアフィニティーカラム(ブルー-5PW、0.5 ×5.0cm 、トーソー社)にかけた。0.1 % C H A P S を含む50mM Tris-HCl, pH7.5で洗浄した後、60分間でNaClを2 M にする直線

勾配、流速0.5m1/分にて溶出を行い、0.5m1/フラクションにて分取を行った。名フラクション 25μ 1を用いてOC1F活性を測定し、約 $1.0\sim1.6$ M NaC1で溶出されるOC1F活性フラクション $49\sim70$ を得た(図2 図中、土土は破骨細胞形成が80%以上抑制される活性を、+は破骨細胞形成が $30\sim80\%$ 抑制される活性を示す)。

vi) 逆相カラムによる精製

得られたフラクション49~50m1に、 $10 \mu 1$ の25%TFA(トリフルオロ酢酸)を加えた後、0.1 %TFAを含む25%アセトニトリルで平衡化した逆相カラム (BU-300 、C4、2.1 ×220mm 、パーキンエルマー社)にかけ、60分間でアセトニトリルを55%にする直線勾配、流速0.2m1/分にて溶出を行い、各ピークを分取した(図3)。各ピークフラクションの $100 \mu 1$ を用いてOCIF活性を測定し、ピーク6及びピーク7 に濃度依存的に活性を検出した。結果を表1に示す。

希釈率	1/40	120	1/360	1/1080
ピーク 6	++	++	+	_
ピーク「	++	+	-	_
į	++	+	_	

第1表 逆相カラムから溶出されたOCIF活性

(表中、++は破骨細胞形成が80%以上抑制される活性を、+は破骨細胞形成が30~80%抑制される活性を、-は活性が検出されないことを示す。)

〔実施例4〕

OCIFの分子量測定

OCIF活性の認められたピーク6及びピーク7各40μ1を用い、還元条件下と非還元条件下でSDSーポリアクリルアミドゲル電気泳動を行った。即ち、各ピークフラクション20μ1づつを2本のチューブに分取し滅圧濃縮した後、1mll EDTA、2.5 %SDS、及び0.01%プロモフェノールブルーを含む10mll Tris-HC1, pH8 1.5μ1で溶解し、それぞれを非還元条件下及び還元条件下(5% 2ーメルカプトエタノール存在下)で37℃で一晩放置後、それぞれの1μ1をSDS

ーポリアクリルアミドゲル電気泳動に負荷した。電気泳動は10-15%アクリルアミドのグラジエントゲル(ファ)ルマシア社)を使用し、電気泳動装置Phast System (ファルマシア社) を用いて行った。分子量マーカーとして、ホスホリラーゼ b (94kD) 、ウシ血清アルブミン(67kD)、オボアルブミン(43kD)、カルボニックアンヒドラーゼ(30kD)、トリプシンインヒビター(20.0kD)、 α ーラクトアルブミン(14.4kD) を用いた。電気泳動終了後、Phast Gel Silver Stain Kit (ファルマシア社) を用いて銀染色を行った。結果を図4に示す。

その結果、ピーク6については還元条件下、非還元条件下で約60kDの蛋白質のパンドが検出された。又、ピーク7については、還元条件下で約60kD、非還元条件下で約120kDaの蛋白質のパンドが検出された。従って、ピーク7はピーク60年白質のホモダイマーであると考えられる。

〔実施例5〕

OCIFの熱安定性試験

ブルー5 P Wフラクション51~52を混合したサンプルから20μ1ずつを取り、10mMリン酸塩緩衝生理食塩水、pH7.2 30μ1を加えた後、70℃及び90℃にて10分間、又は56℃にて30分間熱処理を行った。このサンプルを用い、実施例2記載の方法に従いOCIF活性を測定した。結果を表2に示す。

希 釈 率	1/300	1/900	1/2700
未処理	++	+	_
70℃10分	+	_	_
56℃30分	+	_	-
90℃10分	_	_	-

第2表 OCIFの熱安定性

(表中、++は破骨細胞形成が80%以上抑制される活性を、

+は破骨細胞形成が30~80%抑制される活性を、-は活

性が検出されないことを示す。)

BAD ORIGINAL

(実施例6)

内部アミノ酸配列の決定

ブルー-5 PWフラクション51~70について、2フラクションづつを混合して 1 mlとし、それぞれの試料に10 µ 1 の25% T F A を加えた後、 1 ml ずつ10回にわ けて0.1 %TFAを含む25%アセトニトリルで平衡化した逆相カラム (BU-300、 C4、2.1×220mm 、パーキンエルマー社)にかけ、60分間でアセトニトリルを55% にする直線勾配、流速 0.2 ml/分にて溶出を行い、ピーク 6 とピーク 7 を集めた。 得られたピーク6とピーク7の一部について、それぞれプロティンシーケンサー (プロサイス、494 型、パーキンエルマー社)を用い、N末端アミノ酸配列分析 を行ったが、分析不能でありこれらの蛋白質のN末端はプロックされている可能 性が示唆された。そこで、これらの蛋白質の内部アミノ酸配列を解析した。即ち、 ピーク6とピーク7のそれぞれを遠心濃縮した後、それぞれに 100μg ジチオス レイトール、10mM EDTA、7M塩酸グアニジン、及び1%CHAPSを含む 0.5M Tris-HCl, pH8.5 50 μl を加えて室温で 4 時間放置し還元した後、0.2 μl の4-ビニルピリジンを加え、室温暗所で一晩放置しピリジルエチル化した。こ れらのサンプルに $1 \mu 1$ の25%TFAを加え、0.1%TFAを含む20%アセト ニトリルで平衡化した逆相カラム(BU-300, C4, 2.1×30mm, パーキンエルマー社) にかけ、30分間でアセトニトリル濃度を50%にする直線勾配、流速0.3 ml/分で 溶出を行い、還元ピリジルエチル化OCIFサンプルを得た。還元ピリジルエチ ル化したサンプルのそれぞれを遠心濃縮し、8M尿素及び0.1% Tween80を含む0.1M Tris-HC1, pH9 25 μ1 で溶解した後、73μ1 nO.1M Tris-HC1, pH9 で希釈し、 0.02μg のAP1(リシルエンドプロテアーゼ、和光純薬社)を加え、37℃で15 時間反応させた。反応液に 1 µ 1 の25% T F A を加え、0.1 % T F A で平衡化し た逆相カラム(RP-300, C8, 2.1×220mm 、パーキンエルマー社) にかけ、70分間 でアセトニトリル濃度を50%にする直線勾配、流速0.2 ml/ 分で溶出を行い、ペ プチドフラグメントを得た (図5)。得られたペプチドフラグメント (P1~P3) について、プロティンシーケンサーを用いアミノ酸配列分析を行った。結果を配 列表 配列番号1~3に示す。

UNU URIGINAL

〔実施例7〕

c DNA配列の決定

i) IMR-90細胞からのポリ(A) * RNA の単離

IMR-90細胞のポリ(A) \uparrow RNA は、ファストトラックmRNAアイソレーションキット(インヴィトロージェン社)を用い、そのマニュアルに準じて単離した。この方法により $1X10^8$ 個のIMR-90細胞より約 $10\mu_B$ のポリ(A) \uparrow RNA を取得した。

ii) ミックスプライマーの作製

先に得られたペプチド(配列表 配列番号2及び3)のアミノ酸配列をもとに、次の2種のミックスプライマーを合成した。即ち、ペプチドP2(配列番号2のペプチド)の6番目(Gin)から12番目(Leu)までのアミノ酸配列をコードしうるすべての塩基配列を持つオリゴヌクレオチドの混合物(ミックスプライマー、No.2F)を合成した。又、ペプチドP3(配列番号3のペプチド)の6番目(His)から12番目(Lys)までのアミノ酸配列をコードしうるすべての塩基配列に対する相補的オリゴヌクレオチドの混合物(ミックスプライマー、No.3R)を合成した。用いたミックスプライマーの塩基配列を、表3に示す。

第3表

iii) OCIFcDNA断片のPCR による増幅

実施例 7-i) で得たポリ(A) ・ RNA 、1 μ g を鋳型としてスーパースクリプト Il c DNA合成キット (ギプコBRL社) を用いて、同社のプロトコールに従っ

PCT/JP96/00374

WO 96/26217

て一本鎖 c D N A を合成し、この c D N A と実施例 7 - ii) で示したプライマーを用いて、P C R を行い、OCIF c D N A 断片を取得した。以下に条件を示す。

10X Ex Tagバッファー(宝酒造社)) 5	μl
2.5 mM dNTP	4	μ l
cDNA溶液	1	μl
Ex Taq(宝酒造社)	0.25	μ 1
蒸留水	29. 75	μ1
40μM プライマーNo.2F	5	<i>u</i> 1
40μM プライマーNo.3R	5	μl

上記の溶液を微量遠心チューブ中で混合後、以下の条件でPCRを行った。95℃で3分前処理後、95℃30秒、50℃30秒、70℃2分の3段階の反応を30回繰り返したのち、70℃5分保温した。反応液の一部をアガロース電気泳動し約400bpの均一なDNA断片が得られたことを確認した。

〔実施例8〕

PCR により増幅されたOCIFcDNA断片のクローニング及び塩基配列決定

実施例7ーiii)で得られたOCIFcDNA断片を、Marchuk, Dらの方法(Nucleic Acid Res., Vol.19, pl154, 1991)によってプラスミドpBluescript II SK (ストラタジーン社)にDNAライゲーションキット Ver.2 (宝酒造社)を用いて挿入し、大腸菌 DH5 a (ギブコBRL社)の形質転換を行った。得られた形質転換株を増殖させ、約 400bpのOCIFcDNA断片が挿入されたプラスミドを常法に従い精製した。このプラスミドをpBSOCIF と名付け、このプラスミドに挿入されているOCIFcDNAの塩基配列をタックダイデオキシターミネーターサイクルシークエンシングキット(Taq Dye Deoxy Terminator Cycle Sequencing kit; パーキンエルマー社)を用いて決定した。このOCIFcDNAの大きさは、397 bpであった。この塩基配列から予測される132 個のアミノ酸からなるアミノ酸配列中に、ミックスプライマーを設計するのに用いたOCIFの内部アミノ酸配列(配列表配列番号2及び3)をそれぞれN末側、C末側に見出すことができた。又、OCIFの内部アミノ酸配列(配列番号1)を、この 132個のアミノ酸からなるアミノ酸配列中に

見出すことができた。以上の結果より、クローニングした397 bpの c DNAは、OCIFcDNA断片であることが確認された。

〔実施例9〕

DNAプローブの作製

実施例 8 で作成された397bp の0CIFcDNA断片が挿入されたプラスミドを鋳型にして実施例 7 ーiii)の条件で P C R を行なうことにより、この0CIFcDNA断片を増幅した。アガロース電気泳動により397bp の0CIFcDNA断片を分離後、Q I A E X ゲルエクストラクションキット(キアゲン社)を用いて精製した。この D N A をメガプライム D N A ラベリングキット(アマシャム社)を用いて [α ³²P]dCT P で標識し、全長の0CIFcDNAをスクリーニングするためのプローブとして用いた。〔実施例 1 0 〕

cDNAライブラリーの作成

実施例7-i)で得られたポリ(A)・RNA、 $2.5~\mu$ g を鋳型としてグレートレングス c D N A 合成キット(クロンテック社)を用いて同社のプロトコールに従い、oligo(dT)primer を用いて c D N A の合成、EcoRI-Sali-Not-Iアダプター付加、c D N A サイズフラクショネーションを行いエタノール沈殿の後 $10~\mu$ I の1Eバッファーに溶解した。得られたアダプター付加 c D N A、 $0.1~\mu$ g を14DNA リガーゼを用いてあらかじめ10CoRI で切断した $1~\mu$ g の 10CaP エクスプレスベクター(ストラタジーン社)に挿入した。このようにして得られた c D N A 組み換えファージDNA 溶液をギガパックゴールドII(ストラタジーン社)を用いてィンヴィトロパッケージング反応に供し、10CaP エクスプレス組み換えファージを作成した。

〔実施例11〕

組み換えファージのスクリーニング

実施例10で得られた組み換えファージを37℃で15分間大腸菌 XL1-Blue MRF'(ストラタジーン社)に感染させたのち、50℃に加温した0.7%の寒天を含むNZY培地に添加し、NZY寒天培地プレートに流しこんだ。37℃で一晩培養後、プラークの生じたプレート上にハイボンドN(アマシャム社)を約30秒密着させた。

このフィルターを常法に従いアルカリ変性の後、中和し、2XSSC 溶液に浸したの ちUVクロスリンク (ストラタジーン社) によりDNA をフィルターに固定化した。 得られたフィルターを100 μg/mlのサケ精子DNA を含むハイプリダイゼーション バッファー(アマシャム社)に浸漬し65℃で4時間前処理した後、熱変性した上 記DNA プローブ(2X10⁵cpm/ml) を添加した上記バッファーに移し替え65℃で一晩 ハイプリダイゼーションを行った。反応後フィルターを2XSSC で2 回、0.1XSSC, 0.1% SDS溶液で2回それぞれ65℃で10分間洗浄した。得られたいくつかの陽性ク ローンを、さらに2回スクリーニングを行うことにより純化した。それらの中か ら約1.6kb のインサートを持つものを以下に用いた。この純化したファージを入 OCIFと名付けた。純化した AOCIFを AZAP エクスプレスクローニングキット(ス トラタジーン社)のプロトコールに従い、大腸菌XL1-Blue MRF』に感染させたの ち、ヘルパーファージExAssist(ストラタジーン社)で多重感染を行い、その培 養上清を大腸菌XLOLR(ストラタジーン社) に感染させたのちカナマイシン耐性株 を拾うことによりpBKCMV (ストラタジーン社) に上述の1.6kb のインサートが挿 入されたプラスミドpBKOCIF をもつ形質転換株を得た。この形質転換株はpBK/01 F10 として、通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所に受託番号FERM BP-5267(平成7年10月25日にFERM P-14998の原寄託よりプタペスト条約に基づく寄 託に移管)として寄託してある。このプラスミドをもつ形質転換株を増殖させ、 常法によりプラスミドを精製した。

〔実施例12〕

OCIFの全アミノ酸配列をコードするcDNAの塩基配列の決定

実施例11で得られたOCIFcDNAの塩基配列をタックダイデオキシターミネーターサイクルシークエンシングキット(パーキンエルマー社)を用いて決定した。用いたプライマーはT3、T7 プライマー(ストラタジーン社)及びOCIFcDNAの塩基配列に基づいて設計された合成プライマーであり、その配列を配列表配列番号16~29に示す。

決定されたOCIFの塩基配列を配列番号6に、その配列から推定されるアミノ酸配列を配列番号5にそれぞれ示す。

〔実施例13〕

293/EBNA細胞による組み換え型OCIFの生産

i) OCIFcDNAの発現プラスミドの作製

実施例11で得られた約1.6kb のOCIFcDNAが挿入されたプラスミドpBKOCIF を制限酵素BamHI 及びXhoIで消化し、OCIFcDNAを切り出し、アガロース電気泳動によって分離後、QIAEX ゲルエクストラクションキット(キアゲン社)を用いて精製した。このOCIFcDNAを、あらかじめ制限酵素BamHI 及びXhoIで消化しておいた発現プラスミドpCBP4 (インヴィトロージェン社)に、ライゲーションキット Ver.2(宝酒造社)を用いて挿入し、大腸菌DH5 α(ギブコBRL社)の形質転換を行った。得られた形質転換株を増殖させ、OCIFcDNAが挿入された発現プラスミドpCEPOCIFをキアゲンカラム(キアゲン社)を用いて精製した。OCIF 発現プラスミドpCEPOCIFをエタノールによって沈澱させた後、無菌蒸留水に溶解し以下の操作に用いた。

ii) OCIFcDNAのトランジエントな発現及びその活性の測定

実施例13-i)で得られたOCIF発現プラスミドpCEPOCIFを用いて、以下に述べる方法で組み換えOCIFを発現させ、その活性を測定した。8×10⁵ 個の293/EBNA細胞(インヴィトロージェン社)を6ウェルプレートの各ウェルに10% 牛胎児血清(ギブコBRL社)を含むIMDM培地(ギブコBRL社)を用いて植え込み、翌日、培地を除いた後、無血清1MDM培地で細胞を洗った。トランスフェクション用試薬リポフェクタミン(ギブコBRL社)添付のプロトコールに従い、あらかじめOPTI-MEM培地(ギブコBRL社)を用いて希釈しておいたpCEPOCIFとリポフェクタミンを混合した後、この混合液を各ウェルの細胞に加えた。用いたpCEPOCIF及びリポフェクタミンの量はそれぞれ3μg及び12μ1であった。38時間後、培地を除き1mlの新しいOPTI-MEM培地を加え、さらに30時間後、培地を除き1mlの新しいOPTI-MEM培地を加え、さらに30時間後、培地を回収し、これをOCIF活性測定用サンプルとした。OCIFの活性測定は以下のようにして行った。生後約17日のマウス骨髄細胞からの活性型ビタミンD。存在下での破骨細胞形成を酒石酸耐性酸性ホスファターゼ活性の誘導で試験し、その抑制活性を測定し、OCIFの活性とした。すなわ

ち、96ウェルマイクロプレートに 2×10^{-6} M活性型ビクミンD。及び10%牛胎児血清を含む α – MEM培地(ギブコBRL社)で希釈したサンプル $100\,\mu$ 」を入れ、生後約17日のマウス骨髄細胞 3×10^5 個を $100\,\mu$ 1 の10%牛胎児血清を含む α – MEM培地に懸濁させて播種し、 5% CO2、 37%、湿度 100%にて一週間培養した。培養 3 日目と 5 日目に、培養液 $160\,\mu$ 1 を廃棄し、 1×10^{-6} M活性型ビタミンD。及び10% 牛胎児血清を含む α – MEM培地で希釈したサンプル $160\,\mu$ 1を添加した。培養 7 日後にリン酸塩緩衝生理食塩水で洗浄した後エタノール/アセトン(1:1)溶液で細胞を室温にて 1 分間固定し、破骨細胞形成を酸性ホスファターゼ活性測定キット(Acid Phosphatase、Leucocyte、カタログ No. 387-A、シグマ社)を用いた染色で検出した。酒石酸存在下での酸性ホスファターゼ活性陽性細胞の減少をOC1 F活性とした。その結果、表 4 に示すように、先に 1 MR -90 の培養液から得られた天然型OC1 Fと同様の活性をこの培養液が有することが確認された。

第4表 293/EBNA細胞で発現させた培養液中のOCIF活性

希釈率	1/20	1/40	1/80	1/160	1/320	1/640	1/1280
OCIF							
遺伝子導入	++	++	++	++	++	+	_
ベクター導入	_	_	_	-	_	_	_
未処理	-	_	_	_	-	_	_
			ļ				<u> </u>

(表中、++は破骨細胞形成が80%以上抑制される活性を、+は破骨細胞形成が30~80%抑制される活性を、-は活性が検出されないことを示す。)

iii) 293/EBNA細胞由来組み換え型OCIFの精製

実施例13-ii)に記載した 293 / EBNA細胞を大量培養して得た培養液1.81 に0.1 %になるように CHAPSを加え、 $0.22\,\mu$ m のフィルター(ステリベックスGS、ミリポア社)で濾過した後、 $10\,\mu$ m Tris-HCl, pH7.5で平衡化させた $50\,\mu$ m のヘパリン・セファロース CL $-6\,$ Bカラム ($2.6\times10\,\mu$ m、ファルマシア社) にか

けた。0.1~% C H A P S を含む10 mMTr is-HCl, pH7.5 で洗浄した後、100 分間でNaClを2Mにする直線勾配、流速 4 ml/分にて溶出を行い、8 ml/フラクションにて分取を行った。各フラクション150 μ l を用いて実施例2 の方法に従ってO C I F 活性を測定し、約 $0.6\sim1.2$ M NaCl で溶出されるO C J F 活性画分 112 mlを得た。

得られたOCIF活性画分 112m1を0.1 %CHAPSを含む 10mM Tris-HCI, pH7.5 で1000m1に希釈した後、0.1 %CHAPSを含む 10mM Tris-HCi, pH7.5 で平衡化させたアフィニティカラム(ヘパリン -5PW, 0.8×7.5 cm、トーソー社)にかけた。0.1 %CHAPSを含む 10mM Tris-HCI, pH7.5 で洗浄した後、60分間でNaCIを2Mにする直線勾配、流速0.5m1/分にて溶出を行い、0.5m1/フラクションにて分取を行った。

得られたフラクション各 $4 \mu 1$ を用いて実施例 4 の方法に従って還元及び非還元条件下でSDSーポリアクリルアミドゲル電気泳動を行った。その結果、フラクション $30\sim32$ には還元条件下で約60k0、非還元条件下で約60k0と約 120k0のOCIF(N)0ののので、フラクション $30\sim32$ を集め純化293/EBNA細胞由来組み換え型OCIF(n)0の日子(E)0ののの分とした。BSAをスタンダードとして用いたローリー法による蛋白定量の結果、 535μ g/m1のn0CIF(n)1.5m1 が得られたことが明らかになった。

〔実施例14〕

CHO細胞による組み換え型OCIFの生産

i) OCIFの発現プラスミドの作製

実施例 1 1 で得られた約1.6kb のOCIFCDNAが挿入されたプラスミドpBKOCIF を制限酵素Sall及びEcoRV で消化し、約1.4kb のOCIFCDNA断片を切り出し、アガロース電気泳動によって分離後、QIAEX ゲルエクストラクションキット (キアゲン社)を用いて精製した。又、発現ベクターpcDL-SR α296 (Molecular and Cellular Biology, Vol.8, pp466-472, 1988)を制限酵素Pstl及びKpnIで消化し、約3.4kb の発現ベクターDNA 断片をアガロース電気泳動によって分離後、QIAEX ゲルエクストラクションキット (キアゲン社)を用いて精製した。D

NAブランティングキット(宝酒造社)を用いて、これらの精製したOCIFCDNA断片と発現ベクターDNA断片の末端を平滑化した。次に、ライゲーションキット Ver.2(宝酒造社)を用いて、平滑化された発現ベクターDNA断片にOCIFCDNA 断片を挿入し、大腸菌DH5 α(ギブコBRL社)の形質転換を行い、OCIF 発現プラスミドpSR αOCIFをもつ形質転換株を得た。

ii) 発現プラスミドの調製

実施例13-i)で得られたOCIF発現プラスミドpSR αOCIFをもつ形質 転換株及びWO92/01053号公報に示されるマウスDHFR遺伝子発現プラスミド pBAdDSV をもつ形質転換株をそれぞれ常法を用いて増殖させ、Maniatisら(Mole cular cloning, 2nd edition)の方法に従いアルカリ法及びポリエチレングリコール法で処理し、塩化セシウム密度勾配遠心法により精製した。

iii) CHOdhFr 細胞の蛋白質不含培地への馴化

10%牛胎児血清(ギブコBRL社)を含むIMDM培地(ギブコBRL社)で継代されていたCHOdhFr 細胞(ATCC-CRL9096)は、無血清培地 EX-CELL301(JRHバイオサイエンス社)で馴化後、さらに蛋白質不含培地EX-CELL PF CHO(JRHバイオサイエンス社)で馴化させた。

iv) OCIF発現プラスミド及びDHFR発現プラスミドのCHOdhFr 細胞への導入

実施例 1 4 - ii)で調製したOCIF発現プラスミド pSRαOCIF及びDHFR 発現プラスミドpBAdDSV を用いて実施例 1 4 - iii)で調製したCHOdhFr 細胞を下記に示すエレクトロポレーション法により形質転換した。pSRαOCIFプラスミド 200μgとpBAdDSV プラスミド20μgを無菌的に10%牛胎児血清(ギブコBRL社)を含むIMDM培地(ギブコBRL社)0.8ml に溶解後、この0.8mlを用いて 2×10⁷個のCHOdhFr 細胞を浮遊させた。この細胞浮遊液をキュベット(バイオラッド社)に入れ、ジーンパルサー(バイオラッド社)を用いて、360V、960μFの条件でエレクトロポレーション法により形質転換を行った。10mlのEX-CELL PF CHO培地の入った浮遊細胞用Tフラスコ(住友ベークライト社)にエレクトロポレーション済の細胞浮遊液を移し、CO2インキュベーター中で2日間培

養した。EX-CELL PF CHO培地を用いて5000cells/wellの濃度で96ウェルマイクロプレートにまき、約2週間培養した。EX-CELL PF CHO培地を核酸は含まず、この培地では親株のCHOdhFr は増殖できないので、DHFRを発現する細胞株だけが選択されてくる。OCIF発現プラスミドをDHFR発現プラスミドの10倍量用いているので、DHFRを発現する細胞株の大部分はOCIFを発現する。得られたDHFRを発現する細胞株から培養上清中のOCIF活性の高い細胞株を、実施例2で示した測定法によってスクリーニングした。得られたOCIF高生産株につきEX-CELL PF CHO培地を用いて限界希釈法により細胞のクローニングを行い、得られたクローンについて培養上清中のOCIF活性の高い細胞株をスクリーニングし、OCIF高生産クローン5561を得た。

v) 組み換え型OCIFの生産

組み換えOCIF(rOCIF) の生産するため、EX-CELL 301 培地31に形質転換CHO細胞(5561)を1×10⁵cells/ml となるように接種し、スピナーフラスコを用いて37℃で4、5日培養した。細胞の濃度が約1×10⁶cells/ml になったところで、約2.71の培地を回収した。約2.71のEX-CELL 301 培地を加え、培養を繰り返した。3基のスピナーフラスコを用い、約201 の培養液を採取した。

vi) CHO細胞由来組み換え型OCIFの精製

得られたOCJF活性画分 112mlを0.1 %CHAPSを含む 10mM Tris-HCl, pH7.5 で1200mlに希釈した後、0.1 %CHAPSを含む 10mM Tris-HCl, pH7.5 で平衡化させたアフィニティカラム (ブルー -5PW, 0.5×5cm 、トーソー社) に

かけた。0.1~% C H A P Sを含む 10 mM Tris-HCI、pll7.5 で洗浄した後、90 分間 でNaClを3Mにする直線勾配、流速0.5 ml/分にて溶出を行い、0.5 ml/フラクションにて分取を行った。

得られたフラクション各 4 μ 1 を用いて実施例 4 の方法に従って還元及び非還元条件下でSDSーポリアクリルアミドゲル電気泳動を行った。その結果、フラクション30~38には還元条件下で約60kD、非還元条件下で約60kDと約 120kDのOC1Fバンドのみが検出されたので、フラクション30~38を集め精製CHO細胞由来組み換え型OC1F(rOC1F(C)) 画分とした。BSAをスタンダードとしたローリー法による蛋白定量の結果、113 μ g/m1のrOC1F(C) 4.5 mlが得られたことが明らかになった。

〔実施例15〕

組み換え型OCIFのN末端構造解析

3 μgの精製rOCIF(E)及びrOCIF(C)を、プロスピン (ProSpin,バーキンエルマー社)を用いてポリビニリデンジフルオリド (PVDF)膜に固定し、20%メタノールで洗浄した後、プロテインシーケンサー (プロサイス、492型、パーキンエルマー社)を用いてN末端アミノ酸配列分析を行った。結果を配列表配列番号7に示す。

rOCIF(E)と rOCIF(C) のN末端アミノ酸は、配列表配列番号5に記載したアミノ酸配列の翻訳開始点 Metから22番目の Gluで、Met から Glnまでの21アミノ酸はシグナルペプチドであることが明らかになった。又、IMR-90培養液から精製し得られた天然型OCIFのN末端アミノ酸配列が分析不能であったのは、N末端のGlu が培養中又は精製中にピログルタミン酸に変換したためと考えられた。(実施例16)

組み換え型(r)OCIF及び天然型(n)OCIFの生物活性

i) マウス骨髄細胞系での、ビタミンD3で誘導される破骨細胞形成の抑制
 96ウェルマイクロプレートに、2×10⁻⁸M活性型ビタミンD3及び10%牛胎児血清を含むα-MEM培地(ギブコBRL社)で250ng/mlから連続的に二分の一希釈した精製r0CIF(E)及び n0CIF 100μ1 を入れた。このウェルに生後約17日の

マウス骨髄細胞 3×10^5 個を $100\,\mu$ l 010%牛胎児血清を含む α -MEM培地に 懸濁させて播種し、5% CO_2 、37%、湿度 100%にて一週間培養した。培養 7日後に、実施例 2 の方法に従って酸性ホスファターゼ活性測定キット(Acid Phospha tase, Leucocyte 、カタログNo.387-A, シグマ社)を用いた染色を行い破骨細胞形成を検出した。酒石酸存在下での酸性ホスファターゼ活性陽性細胞の減少を 0 CIF活性とした。酸性ホスファターゼ活性陽性細胞の減少率は、染色した細胞の色素を可溶化し、その吸光度を測定することにより算出した。即ち、細胞を固定し染色した各ウェルに0.1N水酸化ナトリウムージメチルスルフォキシド混合液 (1:1) $100\,\mu$ l を加えよく振盪した。色素を十分に溶解させた後、マイクロプレートリーダー(イムノリーダーNJ-2000、インターメッド社)を用い、測定波長 $590\,\mathrm{nm}$ 、対照波長 $490\,\mathrm{nm}$ にて吸光度を測定した。又、吸光度を測定する際のブランクウェルとして、ビタミンDa 未添加のウェルを用いた。結果は、0 CIF未添加のウェルでの吸光度値を 100とした百分率値で表し、表5に示す。

第5表 マウス骨髄細胞系でのOCIFによる 破骨細胞形成抑制 (ビクミンD₃)

OCIF濃度(ng/ml)	250	125	63	31	16	0
rOCIF(E)	0	0	3	62	80	100
nOCIF	0	0	27	27	75	100

nOCIFと同様にrOCIF(E)にも、16ng/ml以上の濃度で用量依存的な破骨細胞形成抑制活性が見られた。

ii)ストローマ細胞とマウス脾臓細胞の共培養系でのビタミンD。で誘導される破骨細胞形成の抑制

ビタミンD。で誘導されるストローマ細胞とマウス脾臓細胞の共培養系での破骨細胞形成の試験は、宇田川らの方法 (Endocrinology, Vol. 125, p1805-1813. 1989) に従って行った。即ち、96ウェルマイクロプレートに 2×10^{-8} M活性型ビタミンD。、 2×10^{-7} Mデキサメサゾン及び10%牛胎児血清を含む $\alpha-M$ E M培地(ギプコBRL社)で、連続的に希釈した精製 rOCIF(E)、rOCIF(C) 及びnOCIF

 $100 \, \mu\, 1$ を入れた。このウェルにマウス骨髄由来ストローマ細胞株ST2細胞 (RIKEN Cell Bank-RCB0224) 5×10^3 個と生後約8週間の ddyマウス脾臓細胞 1×10^5 個を $100 \, \mu\, 1$ の10%牛胎児血清を含む α -MEM培地に懸濁させて播種し、 $5\%C0_2$ 、37%、湿度 100%にて5日間培養した。培養5日後にリン酸塩緩衝生理食塩水で洗浄した後、エタノール/アセトン (1:1) 溶液で細胞を室温にて1分間固定し、破骨細胞形成を酸性ホスファターゼ活性測定キット(Acid Phosphatase, Leucocyte、カタログNo.387-A、シグマ社)を用いた染色で検出した。酒石酸存在下での酸性ホスファターゼ活性陽性細胞の減少をOCIF活性とした。又、酸性ホスファターゼ活性陽性細胞数の減少率は実施例16-i)に記載した方法に従って染色された細胞の色素を溶解させて算出した。r0CIF(E)とr0CIF(C)を用いて試験した結果を表6に、r0CIF(E)とr0CIFを用いて試験した結果を表7に、それぞれ示す。

第6表 ストローマ細胞とマウス脾臓細胞の共培養系でのOCIFによる破骨細胞形成抑制

OCIF濃度(ng/ml)	50	2 5	13	6	0
rOCIF(E)	3	22	83	80	100
r0C1F(C)	13	19	70	96	100

第7表 ストローマ細胞とマウス脾臓細胞の共培養系 でのOCIFによる破骨細胞形成抑制

250	63	16	0
7	27	37	100
13	23	40	100
	7	7 27	7 27 37

nOCIF と同様に rOCIF(E)及びrOCIF(C)についても、6~16ng/ml 以上の濃度で容量依存的な破骨細胞形成抑制活性が見られた。

iii) PTHで誘導される破骨細胞形成の抑制

PTHで誘導される破骨細胞形成の試験は、高橋らの方法(Endocrinology、Vol.122、p1373-1382、1988)に従って行った。即ち、96ウェルマイクロプレートに2×10-6MPTH及び10%牛胎児血清を含むα-MEM培地(ギブコ社)で、125ng/mlから連続的に希釈したnOCIF及び精製rOCIF(E) 100μ1を入れた。このウェルに生後約17日のマウス骨髄細胞3×10-6個を100μ1の10%牛胎児血清を含むα-MEM培地に懸濁させて播種し、5% CO2、37℃、湿度100%にて5日間培養した。培養5日後にリン酸塩緩衝生理食塩水で洗浄した後エタノール/アセトン(1:1)溶液で細胞を室温にて1分間固定し、破骨細胞形成を酸性ホスファターゼ活性測定キット(Acid Phosphatase、Leucocyte、カタログ No.387-A、シグマ社)を用いた染色で検出した。酒石酸存在下での酸性ホスファターゼ活性陽性細胞の減少をOCIF活性とした。又、酸性ホスファターゼ活性陽性細胞の減少をOCIF活性とした。又、酸性ホスファターゼ活性陽性細胞の減少をOCIF活性とした。又、酸性ホスファターゼ活性陽性細胞の減少をOCIF活性とした。又、酸性ホスファターゼ活性陽性細胞の減少をOCIF活性とした。ストランの減少率は実施例16ーi)に記載した方法に従って染色された細胞の色素を溶解させて算出した。結果を表8に示す。

OCIF 濃度(ng/ml) 125 63 31 16 8 0 rOCIF(E) 6 58 58 53 88 100 nOCIF 18 47 53 56 91 100

第8表 マウス骨髄細胞系でのOCIFによる破骨細胞形成抑制(PTH)

nOCIF と同様にrOCIF(E)についても、16ng/ml 以上の濃度で容量依存的な破骨 細胞形成抑制活性が見られた。

iv) IL-11で誘導される破骨細胞形成の抑制

IL-11 で誘導される破骨細胞形成の試験は、田村らの方法 (Proc. Natl. Acad. Sci.USA, Vol.90, p11924-11928, 1993)に従って行った。即ち、96ウェルマイクロプレートに 20ng/ml IL-11及び10%牛胎児血清を含むαーMEM培地 (ギブコBRL社製) で希釈したnOCIF 及び精製rOCIF(E) 100μl を入れた。このウェルにマウス新生児頭蓋骨由来前脂肪細胞株 MC3T3-G2/PA6 細胞(RIKEN Cell Bank-

RCB1127) 5×10^3 個と生後約8週間の ddyマウス 脾臓細胞 1×10^5 個を $100 \, \mu$ 1 の10%牛胎児血清を含む $\alpha-M$ EM培地に懸濁させて播種し、5% CO $_2$ 、37%、温度100%にて5日間培養した。培養5日後にリン酸塩緩衝生理食塩水で洗浄した後エタノール/アセトン (1:1) 溶液で細胞を室温にて1%間固定し、破骨細胞形成を酸性ホスファターゼ活性測定キット(Acid Phosphatase, Leucocyte、カタログ No.387-A, シクマ社)を用いた染色で検出した。酒石酸存在下での酸性ホスファターゼ活性陽性細胞数を計測し、その減少をOCIF活性とした。結果を表 9 に示す。

	EX.I.	T 4. 7. 7	, ,	C 151 121:	27 (AL 1442)	~	
濃度(ng/ml)	500	12 5	31	7.8	2.0	0.5	0
nOCIF	0	0	1	4	13	49	31
rOCIF(E)	0	0	1	3	10	37	31

第9表 11.-11で誘導される酒石酸存在下での 酸性ホスファターゼ活性陽性細胞数

nOCIF 及びrOCIF(E)とも、2ng/m1以上の濃度で容量依存的にIL-11 で誘導される破骨細胞形成を抑制する活性が見られた。

このように種々の標的細胞を用いた破骨細胞形成の試験系において、OCIFはビタミンD。、PTH、及びIL-11 等の破骨細胞形成誘導因子による破骨細胞の形成をほぼ同じ濃度で抑制することが明らかになった。従って、OCIFはこのような様々な骨吸収促進物質で誘導される異なるタイプの骨量減少症の治療に、効果的に使用出来る可能性が示唆された。

〔実施例17〕

モノマー型及びダイマー型OCIFサンプルの調製

rOCIF(E)及びrOCIF(C) それぞれ 100μ g を含むサンプルに、 1/100容量の25% TFA (トリフルオロ酢酸) を加えた後、0.1 % TFAを含む30% アセトニトリルで平衡化した逆相カラム (PROTEIN-RP 、 $2.0 \times 250 mm$ 、 9×10^{-2} の分間でアセトニトリルを 9×10^{-2} がにする直線勾配、流速 9×10^{-2} がになるで溶出を行い、各 9×10^{-2} を分取した。得られたピーク画分を凍結乾燥すること

により、モノマー型OCIF及びダイマー型OCIFを得た。

〔実施例18〕

組み換え型OCIFの分子量測定

実施例3-vi)の方法で逆相カラムを用いて精製したモノマー型及びダイマー型 n O C ! F と実施例17記載の方法で精製したモノマー型及びダイマー型 r O C ! F約1 μ g を含むサンプルを減圧濃縮した。これらのサンプルにつき、実施例4の方法でS D S 処理、S D S ーポリアクリルアミド電気泳動、及び銀染色を行った。非還元条件下及び還元条件下で電気泳動した結果を、図6及び図7にそれぞれ示す。

その結果、非還元条件下では、何れのモノマー型サンプルでも60kDの蛋白質バンドが検出され、又、何れのダイマー型サンプルでも 120kDの蛋白質バンドが検出された。又、還元条件下では何れのサンプルでも約60kDの蛋白質バンドのみが検出された。従って、IMR-90細胞由来 nOCIF、293/EBNA細胞由来組み換え型 OCIF、及びCHO細胞由来組み換え型OCIFの各々のモノマー型とダイマー型の分子量はほぼ同一であることが示された。

[実施例19]

IMR-90細胞由来天然型OCIFと組み換え型OCIFのN-結合型糖鎖の除去と分子量測定

実施例 3 - vi)の方法で逆相カラムを用いて精製したモノマー型及びダイマー型 r O C I F と実施例 1 7 記載の方法で精製したモノマー型及びダイマー型 r O C I F の各々を約 5 μ g 含むサンプルを減圧濃縮した。これらのサンプルに100 mM 2-メルカプトエタノールを加えた50mMリン塩緩衝液、pH8.6, 9.5μ1 を加えて溶解させ、更に250U/m1 N-グリカナーゼ溶液(生化学工業社)0.5 μ1 を加え37℃で一日放置した。これらのサンプルに2mM MEDTA、5%SDS、及び0.02%プロモフェノールプルーを含む 20mM Tris-HCl, pH8.0, 10μ1 を加え、100 ℃で5分間加熱した。これらのサンプルの1μ1 を実施例 4 の方法でSDSーポリアクリルアミド電気泳動した後、銀染色した。結果を図 8 に示す。

その結果、N-グリカナーゼ処理によりN-結合糖鎖を除去したOCIF蛋白

質の還元条件下での分子量は、いずれも約40kDであることが示された。糖鎖除去の処理を行っていないIMR-90細胞由来 nOCIF, 293/EBNA細胞由来 rOCIF、及びCHO細胞由来 rOCIFの各々の還元条件下での分子量はいずれも約60kDであることから、これらのOCIFはその分子内にN-結合糖鎖を含有する糖蛋白質であることが明らかになった。

〔実施例20〕

OCIF類縁体(バリアント)<u>c DNAのクローニング及び塩基配列の決定</u> 実施例10及び11で示したように、純化したいくつかの陽性ファージのひと つからpBKCMV(ストラタジーン社)にOCIFcDNA が挿入されたプラスミドpBKOCIF を持つ形質転換株を得たが、その際、他のいくつかの陽性ファージからも長さの 異なるインサートが挿入されたプラスミドを持つ形質転換株が得られた。これら のプラスミドを持つ形質転換株を増殖させ、常法によりプラスミドを精製した。 これらのインサートDNA の塩基配列をタックダイデオキシターミネーターサイク ルシークエンシングキット(パーキンエルマー社)を用いて決定した。用いたプ ライマーはT3,T7プライマー(ストラタジーン社)及びOCIFcDNAの塩基配列 に基づいて設計された合成プライマーを用いた。オリジナルタイプのOCIF以 外に、OCIFバリアントは全部で4種類(OCIF2,3,4,5)存在した。決 定された OCIF2cDNAの塩基配列を配列番号 8 にその配列から推定されるアミノ酸 配列を配列番号9に示す。決定されたOCIF3 cDNAの塩基配列を配列番号10にその 配列から推定されるアミノ酸配列を配列番号11に示す。決定されたOCIF4 cDNA の塩基配列を配列番号12にその配列から推定されるアミノ酸配列を配列番号13に 示す。決定されたOCIF5 cDNAの塩基配列を配列番号14にその配列から推定され るアミノ酸配列を配列番号15に示す。これらのOCIFバリアントの構造の特徴 を、図9~12及び以下の記載をもって、簡単に説明する。

OCIF2

OCIFcDNAの塩基配列(配列番号 6) の 265番目のグアニンから285 番目のグアニンまでの21bpの欠失があり、アミノ酸配列ではOCIFのアミノ酸配列(配列表配列番号 5) の68番目のグルタミン酸(Glu)から74番目のグルタミン(G

ln)までの?アミノ酸の欠失がある。

OCIF3

OCIFCDNAの塩基配列(配列番号6)の9番目のシチジンがグアニンに変換していて、アミノ酸配列ではOCIFのアミノ酸配列(配列表配列番号5)の-19番目のアスパラギン(Asn)がリジン(Lys)に変わっている。但し、これはシグナル配列の中のアミノ酸置換であり、分泌されるOCIF3には影響しないと思われる。

OCIFcDNAの塩基配列(配列番号 6)の872番目のグアニンから989番目のグアニンまでの 117bpの欠失があり、アミノ酸配列ではOCIFのアミノ酸配列(配列表配列番号 5)の 270番目のスレオニン(Thr)から308 番目のロイシン(Leu)までの39アミノ酸の欠失がある。

OCIF4

OCIFCDNAの塩基配列(配列番号6)の9番目のシチジンがグアニンに変換していて、アミノ酸配列ではOCIFのアミノ酸配列(配列表配列番号5)の-19番目のアスパラギン(Asn)がリジン(Lys)に変わっている。又、22番目のグアニンがチミジンに変換していて、アミノ酸配列ではOCIFのアミノ酸配列(配列表配列番号5)の-14番目のアラニン(AIa)がセリン(Ser)に変わっている。但し、これらはシグナル配列の中のアミノ酸置換であり、分泌されるOCIF4には影響しないと思われる。

OCIFcDNAの塩基配列(配列番号 6)の 400番目と 401番目の間に約 4kbのイントロン2の挿入があり、オープンリーリングフレームがその中で止まる。アミノ酸配列ではOCIFのアミノ酸配列(配列表配列番号 5)の 112番目のアラニン(A 1 a) の後に21アミノ酸からなる新規なアミノ酸配列が付加されている。

OCIF5

OCIFCDNAの塩基配列(配列番号6)の9番目のシチジンがグアニンに変換していて、アミノ酸配列ではOCIFのアミノ酸配列(配列表配列番号5)の-19番目のアスパラギン(Asn)がリジン(Lys)に変わっている。但し、これはシグナル配列の中のアミノ酸置換であり、分泌されるOCIF5には影響しない

PCT/JP96/00374

WO 96/26217

と思われる。

OCIFCDNAの塩基配列(配列番号 6)の 400番目と 401番目の間に約1.8 kbのイントロン2の後半部分の挿入があり、オープンリーリングフレームがその中で止まる。アミノ酸配列ではOCIFのアミノ酸配列(配列表配列番号 5)の 112番目のアラニン(Ala)の後に12アミノ酸からなる新規なアミノ酸配列が付加されている。

〔実施例21〕

OCIF類縁体(バリアント)の生産

i) OCIFバリアント c DNAの発現プラスミドの作製

実施例20で得られたOCIFバリアントcDNAのうち、OCIF 2,3 のcDNAがそれぞれ挿入されたプラスミドpBKOCIF2、pBKOCIF3を制限酵素XhoI及びBamHI(宝酒造社)で消化し、OCIF 2及び3 のcDNAをそれぞれ切り出し、アガロース電気泳動によって分離後、QIAEX ゲルエクストラクションキット(キアゲン社)を用いて精製した。これらのOCIF 2及び3 のcDNAを、あらかじめ制限酵素XhoI及びBamHI (宝酒造社)で消化しておいた発現プラスミドpCEP4(インヴィトロージェン社)に、ライゲーションキット Ver.2 (宝酒造社)を用いて挿入し、大腸菌 DH5 α (ギブコBRL社)の形質転換を行った。

又、実施例20で得られたOCIFバリアント c D N A のうち、0CIF4 のcDNAをが挿入されたプラスミドpBK0CIF4を制限酵素Spel及びXhoI(宝酒造社)で消化し、アガロース電気泳動によって分離後、Q I A E X ゲルエクストラクションキット (キアゲン社)を用いて精製した。この 0CIF4のcDNAを、あらかじめ制限酵素 Nhel及びXhoI (宝酒造社)で消化しておいた発現プラスミドpCEP4(インヴィトロージェン社)に、ライゲーションキット Ver.2 (宝酒造社)を用いて挿入し、大 陽南D H 5 α (ギブコB R L 社)の形質転換を行った。

又、実施例20で得られたOCIFバリアントcDNAのうち、OCIF5のcDNAをが挿入されたプラスミドpBKOCIF5を制限酵素Hind III (宝酒造社)で消化し、OCIF5cDNAのコーディング領域の5'領域を切り出し、アガロース電気泳動によって分離後、QIAEX ゲルエクストラクションキット(キアゲン社)を用いて精

製した。実施例 13-i) で得られた OCIFCDNAのコーディング領域の5'領域を取り除き、PCEPOCIFCDNAの3'領域を含んだ DNA 断片 PCEPOCIFCDNAの3'領域を含んだ DNA 断片 PCEPOCIFCDNA をアガロース電気泳動によって分離後、PCEPOCIFCDNA がルエクストラクションキット (キアゲン社)を用いて精製した。この PCIFDCDNA のPCIFDCDNA のPCIFDCDNA がルエクストラクションキット (キアゲン社)を用いて精製した。この PCIFDCDNA のPCIFDCDNA のPCIFDCDNA がルエクストラクションキット (キアゲンション・ PCIFDCDNA がルエクストラクションキット (キアゲンション・ PCIFDCDNA がルエクストラクションキット (キアゲンション・ PCIFDCDNA がルエクストラクション・PCIFDDNA にライゲーション・PCIFDDNA を用いて挿入し、大腸菌 PCIFDDNA (ギブコ PCIFDDNA の形質転換を行った。

得られた形質転換株を増殖させ、OCIF2、3、4、5のcDNAが挿入された発現プラスミドpCEPOCIF2、3、4、5を、キアゲンカラム(キアゲン社)を用いて精製した。OCIFバリアント発現プラスミドをエタノールによって沈澱させた後、無菌蒸留水に溶解し以下の操作に用いた。

ii) OCIFバリアントcDNAのトランジエントな発現及びその活性の測定 実施例21-i)で得られたOCIFバリアント発現プラスミドpCEPOCIF 2, 3, 4, 5 を用いて、実施例13-ii)で述べた方法でOCIFバリアントをトランジエントに発現させ、それらの活性を調べた。その結果、これらのOCIFバリアントに弱い活性を認めた。

〔実施例22〕

OCIF変異体の作製

i) OCIF変異体 c DNAサブクローニング用プラスミドベクターの作製実施例11記載のプラスミドベクター 5 μg を、制限酵素BamHI 及びXhoI (宝酒造社) で切断した。切断した DNAを調製用アガロースゲル電気泳動に供した。0CIFcDNA全長を含む約 1.6キロベースペア(kb)の DNA断片を単離し、QIAE X ゲルエクストラクションキット (キアゲン社) により精製し、20μ1 の滅菌蒸留水に溶解した DNA溶液 1 を得た。次に、pBluescript IISK (ストラータジーン社) 3 μg を制限酵素BamHI 及びXhoI (宝酒造社) で切断した。切断した DNAを調製用アガロースゲル電気泳動に供した。約3.0 kbの DNA断片を単離し、QIAEX ゲルエクストラクションキット (キアゲン社) により精製し、20μ1 の滅菌蒸留水に溶解した DNA溶液 2 を得た。 1 μ1 の DNA溶液 2 と 4

WO 96/26217

μ1のDNA溶液1を混合し、5μ1のDNAライゲーションキットver.2 I液(宝酒造社)を添加し混合後、16℃で30分間保温し、ライゲーション反応を行った。尚、以下のライゲーション反応は全て16℃30分の保温条件で行った。

このライゲーション反応液を用い、以下の条件で大腸菌の形質転換を行った。 尚、以後大腸菌の形質転換は以下の条件で行った。このライゲーション反応液 5 μ1 と大腸菌 D H 5 αコンピテント細胞(ギブコ B R L 社)100 μ1 とを15m1用 滅菌チューブ(岩城ガラス社)中で混合し、氷水中30分放置した。42℃45秒保温 後、250 μ1 の L 培地(1 %トリプトン、0.5 %イーストエキストラクト、1 % NaC1)を添加し攪拌しながら37℃で培養した。50 μ1 の菌液を50 μg/m1アンピシリンを含む 2 m1の L 寒天培地上にスプレッドした。37℃で一晩培養し、生育してきたコロニー 6 種を 2 m1の L アンピシリン液体培地でさらに一晩培養し、各株が持つプラスミドの構造を調べた。pB1uescript IISK・のBamH1 XhoI切断部位に0C IFcDNA全長を含む約1.6kb の D N A 断片が挿入された構造を持つプラスミド(以後 pSK・-0CIF と呼ぶ)を得た。

ii)CysをSerに置換した変異体の作製

(1) 変異の導入

配列表配列番号 4 に記載のアミノ酸配列中、174、181、256、298及び379 番の Cys残基を Ser残基に置換した変異体を作製した。174CysをSer に置換した変異体を0CIF-C20S 、256Cysを Serに置換した変異体を0CIF-C20S 、256Cysを Serに置換した変異体を0CIF-C21S 、298CysをSer に置換した変異体を0CIF-C22S、379 Cysを Serに置換した変異体を0CIF-C23S2と、それぞれ名付けた。変異体作製のためにまず、各Cys 残基をコードする塩基配列をSer 残基をコードする塩基配列に置換した。変異導入は二段階のPCR(polymerase chain reaction) により行った。以後、二段階PCR反応と呼ぶ。第一段階は2つのPCR反応より成る(PCR1及びPCR2)。

WO 96/26217	PCT/JP96/00374

μ1 μ1 μΙ
μ1 μ1
μΙ
•
μ1
<i>µ</i> 1
μl
μ1
μl
μ 1
μ1 μ1
μ1 μ1
μ1
μ1 μ1 μ1
;

各変異導入時には、プライマーの種類だけを変え、他の反応組成は同一とした。各反応で用いたプライマーを表10に、その配列を配列表配列番号20、23、27、30~40に示す。PCR1反応液及びPCR2反応液をそれぞれ別の微量遠心チュープに入れ混合後、以下の条件でPCRを行った。97℃で3分処理後、95℃1分、55℃1分、72℃3分の3段階の反応を25回繰り返したのち、70℃5分保温した。反応液の一部をアガロース電気泳動に供し、目的の長さのDNA断片が合成されていることを確認した。第一段階PCR反応終了後、アミコンマイクロコン(アミコン社)により反応液からプライマーを除去し、滅菌蒸留水により最終液量を50μ1に調製し、得られたDNA断片を用いさらに第2段階PCR反応(PCR3)を行った。

PCR3反応液		
10X Ex Taqバッファー(宝酒造社)	1 0	μ1
2.5 mM dNTP 溶液	8	<i>µ</i> 1
PCR1により得られたDNA断片	5	μ1
PCR2により得られたDNA断片	5	# 1
滅菌蒸留水	61.5	μl
20 µ M プライマー 1	5	µ l
20μη プライマー 3	5	μ1
Ex Tag (宝酒造社)	0.5	u 1

第10表

変異体名	プライマー1	プライマー2	プライマー3	プライマー4
0CIF-C19S	IF 10	C19SR	IF 3	C19SF
OCIF-C20S	IF 10	C20SR	1F 3	C20SF
OCIF-C21S	IF 10	C21SR	IF 3	C21SF
OCIF-C22S	IF 10	C22SR	IF 14	C22SF
OC1F-C23S	IF 6	C23SR	IF 14	C23SF

上記の溶液を微量遠心チューブに入れ混合後、PCR1、PCR2と同一の条件でPCRを行った。反応液の一部をアガロース(1%或いは1.5%)電気泳動に供し、目的の長さのDNA断片が合成されていることを確認した。PCRにより得られたDNAをエタノールにより沈殿させ、真空中で乾燥させ、40μ1の滅菌蒸留水に溶解した。C19S変異DNA断片を含む溶液を溶液A、C20S変異DNA断片を含む溶液を溶液C、C22S変異DNA断片を含む溶液を溶液C、C22S変異DNA断片を含む溶液を溶液C、C22S変異DNA断片を含む溶液を溶液Eと名付けた。

溶液A20μ1中のDNA断片を制限酵素NdeI及びSphI(宝酒造社)により切断した。調製用電気泳動により約400bpのDNA断片を分離・精製し20μ1の蒸留

水に溶解した(DNA溶液 3)。次に、 $2\mu g$ のpSK --OCIF を制限酵素NdeI及 びSphI (宝酒造社)により切断し、調製用電気泳動により約4.2kb のDNA断片を分離・精製し $20\mu l$ の滅菌蒸留水に溶解した(DNA溶液 4)。 $2\mu l$ のDNA溶液 3 と $3\mu l$ のDNA溶液 4 を混合し、さらにDNAライゲーションキット ver.2 1 液 $5\mu l$ を添加しライゲーション反応を行った。反応後のライゲーション溶液 $5\mu l$ を用い、大腸菌DH 5α を形質転換した。得られたアンピシリン耐性形質転換細胞から、DNA構造の解析により目的のプラスミドDNAを持つ株を選びだした。DNA構造は、制限酵素切断により得られる断片の長さの測定及び塩基配列の決定により解析した。得られた目的のプラスミドDNAをpSK-OCIF-C19S と名付けた。

溶液 B $20\,\mu$ 1 中のC20S変異 D N A 断片を制限酵素Ndel及びSph1(宝酒造社)により切断した。調製用電気泳動により約400bp の D N A 断片を分離・精製し $20\,\mu$ 1 の蒸留水に溶解した(D N A 溶液 5)。 $2\,\mu$ 1 の D N A 溶液 5 と $3\,\mu$ 1 の D N A 溶液 4 を混合し、さらに D N A ライゲーションキットver. 2 1 液 $5\,\mu$ 1 を添加しライゲーション反応を行った。反応後のライゲーション溶液 $5\,\mu$ 1 を用い、大腸菌 D H $5\,\alpha$ を形質転換した。得られたアンピシリン耐性形質転換細胞から、D N A 構造の解析により目的のプラスミド D N A を持つ株を選びだした。 D N A 構造は、制限酵素切断により得られる断片の長さの測定及び塩基配列の決定により解析した。得られた目的のプラスミド D N A をpSK-OCIF-C20S と名付けた。

溶液 $C20 \mu 1$ 中の DNA 断片を制限酵素Nde I及び Sph 1 (宝酒造社) により切断した。調製用電気泳動により約 400 bpの DNA 断片を分離・精製し $20 \mu 1$ の蒸留水に溶解した(DNA溶液 6)。 $2 \mu 1$ の DNA溶液 6 と $3 \mu 1$ の DNA溶液 4を混合し、さらに DNA ライゲーションキット ver. 2 1 液 $5 \mu 1$ を添加しライゲーション反応を行った。反応後のライゲーション溶液 $5 \mu 1$ を用い、大腸菌 DH 5α を形質転換した。得られたアンピシリン耐性形質転換細胞から、 DNA構造の解析により目的のプラスミド DNAを持つ株を選びだした。 DNA構造は、制限酵素切断により得られる断片の長さの測定及び塩基配列の決定により解析した。得られた目的のプラスミド DNAをpSK-0CIF-C21S と名付けた。

溶液 E 20 μ1 中の D N A 断片を制限酵素BstPI 及びEcoRV (宝酒造社)により 切断した。調製用電気泳動により約120bp の D N A 断片を分離・精製し20 μ1 の 滅菌蒸留水に溶解した(D N A 溶液 9)。次に、2 μg の pSK・-0C1F を制限酵素BstEII及びEcoRV (宝酒造社)により切断し、調製用電気泳動により約4.5kb の D N A 断片を分離・精製し20 μ1 の蒸留水に溶解した(D N A 溶液10)。 2 μ1 の D N A 溶液 9 と 3 μ1 の D N A 溶液10を混合し、さらに D N A ライゲーションキットver.2 1 液 5 μ1 を添加しライゲーション反応を行った。反応後のライゲーション溶液 5 μ1 を用い、大腸菌 D H 5 αを形質転換した。得られたアンピシリン耐性形質転換細胞から、D N A 構造の解析により目的のプラスミド D N A を持つ株を選びだした。D N A 構造は、制限酵素切断により得られる断片の長さの測定及び塩基配列の決定により解析した。得られた目的のプラスミド D N A をpSK-0CIF-C23S と名付けた。

(2) 変異体発現ベクターの構築

WO 96/26217

得られた目的のプラスミドDNA (pSK-OCIF-C19S, pSK-OCIF-C20S pSK-OCIF-C21S,pSK-OCIF-C22S,pSK-OCIF-C23S) を制限酵素BamHI 及びXhoI (宝酒造社)で切断し、OCIFcDNA全長を含む約1.6kb のDNA断片(目的の変異も含む)を分離・

精製し、滅菌蒸留水 2 0 μ1 に溶解した。それぞれC19SDNA 溶液、C20SDNA 溶液、C21SDNA 溶液、C22SDNA 溶液、C23SDNA 溶液と名付けた。次に、発現ベクターpC EP4(インヴィトロージェン社) 5 μg を制限酵素Bamill 及びXhol(宝酒造社)で切断し、約10 kb のDNAを分離・精製し滅菌蒸留水40μ1 に溶解した(pCEP4DNA溶液)。pCEP4DNA溶液 1 μ1 と各 6 μ1 のC19SDNA 溶液、C20SDNA 溶液、C21SDNA溶液、C22SDNA 溶液、C23SDNA 溶液を別々に混合し、各混合液に 7 μ1 のDNAライゲーションキット Ver. 2 I液を添加し、ライゲーション反応を行った。反応終了後、7 μ1 の反応液を用い、大腸菌DH 5 αコンピテント細胞液100ml を形質転換した。得られたアンピシリン耐性形質転換細胞から、pCEP4のXhol、Bamill 部位に約1.6kb の各DNA断片が挿入された目的の構造のプラスミドDNAを持つ株計 5 種を選びだし、それぞれ、pCEP4-0CIF-C19S、pCEP4-0CIF-C20S、pCEP4-OCIF-C21S、pCEP4-OCIF-C22S、pCEP4-OCIF-C23S と名付けた。

ii) ドメイン欠失変異体の作製

(1) ドメイン欠失変異の導入

配列番号 4 に記載したアミノ酸中、2番のThr から42番のAla まで、43番のProから84番の Cysまで、85番のGlu から 122番のLys まで、123 番のArg から 164番の Cysまで、177番のAsp から 251番のGln まで、253 番のIle から326 番のHis までを、それぞれ欠失させた変異体を作製した。2番のThr から42番のAlaまでを欠失させた変異体を0CIF-DCR1、43番のPro から84番の Cysまでを欠失させた変異体を0CIF-DCR2、85番のGlu から 122番のLys までを欠失させた変異体を0CIF-DCR3、123 番のArg から 164番の Cysまでを欠失させた変異体を0CIF-DCR3、123 番のArg から 164番の Cysまでを欠失させた変異体を0CIF-DCR4、177 番のAsp から251 番のGln までを欠失させた変異体を0CIF-DDD1、253番Ile から 326番のHis までを欠失させた変異体を0CIF-DDD2 と、それぞれ名付けた。ドメイン欠失変異の導入も、実施例22~ii)に記載の二段階PCR法によって行った。各変異導入反応時に用いたプライマーを表11に、その配列を配列表配列番号19、25、40~53、及び54に示す。

第11表

変異体名	プライマー1	プライマー2	プライマー3	プライマー4
OCIF-DCR1	XhoI F	DCR1R	IF 2	DCR1F
OCIF-DCR2	XhoI F	DCR2R	IF 2	DCR2F
OCIF-DCR3	XhoI F	DCR3R	IF 2	DCR3F
OCIF-DCR4	Xhol F	DCR4R	1F 16	DCR4F
OCIF-DDD1	IF 8	DDD1R	IF 14	DDD1F
OCIF-DDD2	IF 8	DDD2R	IF 14	DDD2F

PCRにより得られたDNAをエタノールにより沈殿させ真空中で乾燥させ、40μ1の滅菌蒸留水に溶解した。 DCR1変異DNA断片を含む溶液を溶液F、DCR2変異DNA断片を含む溶液を溶液G、DCR3変異DNA断片を含む溶液を溶液H、DCR4変異DNA断片を含む溶液を溶液 J、DDD1変異DNA断片を含む溶液を溶液 J、DDD2変異DNA断片を含む溶液を溶液 Kと名付けた。

溶液 F 20 μ 1 中の D N A 断片を制限酵素NdeI 及びXhoI(宝酒造社)により切断した。調製用電気泳動により約500bp の D N A 断片を分離・精製し20 μ 1 の滅菌蒸留水に溶解した(D N A 溶液11)。次に、2 μ 8 のpSK ・-0CIF を制限酵素NdeI及びXhoI(宝酒造社)により切断し、調製用電気泳動により約4.0kb の D N A 断片を分離・精製し20 μ 1 の滅菌蒸留水に溶解した(D N A 溶液12)。2 μ 1 の D N A 溶液11と3 μ 1 の D N A 溶液12を混合し、さらに D N A ライゲーションキットver.2 1 液 5 μ 1 を添加しライゲーション反応を行った。反応後のライゲーション溶液 5 μ 1 を用い、大腸菌 D H 5 αを形質転換した。得られたアンピシリン耐性形質転換細胞から、D N A 構造の解析により、0CIFcDNAに目的の変異の導入されたプラスミドD N A を持つ株を選びだした。D N A 構造は、制限酵素切断により得られる断片の長さの測定及び塩基配列の決定により解析した。得られた目的のプラスミドD N A をpSK-0CIF-DCR1 と名付けた。 溶液 G 20 μ 1 中の D N A 断片を制限酵素NdeI及びXhoI(宝酒造社)により切断した。調製用電気泳動により約500bp の D N A 断片を分離・精製し20 μ 1 の滅菌蒸留水に溶解した(D N A 溶液13)。2 μ 1 の D N A 溶液12を混合し、さらに D

NAライゲーションキットver.2 I液を 5μ 1 添加し、ライゲーション反応を行った。反応後のライゲーション溶液 5μ 1 を用い、大腸菌DH 5α を形質転換した。得られたアンピシリン耐性形質転換細胞から、DNA構造の解析により目的のプラスミドDNAを持つ株を選びだした。DNA構造は、制限酵素切断により得られる断片の長さの測定及び塩基配列の決定により解析した。得られた目的のプラスミドDNAをpSK-OCIF-DCR2 と名付けた。

溶液 $H20\mu$ I 中の DNA 断片を制限酵素Ndel 及びXhol (宝酒造社)により切断した。調製用電気泳動により約500bp の DNA 断片を分離・精製し 20μ I の滅菌蒸留水に溶解した(DNA 溶液 14 と 3μ I の DNA 溶液 14 と 3μ I の DNA 溶液 12 を混合し、さらに DNA ライゲーションキットver.2 1 液を 5μ I 添加し、ライゲーション反応を行った。反応後のライゲーション溶液 5μ I を用い、大腸菌 DH5 α を形質転換した。得られたアンピシリン耐性形質転換細胞から、DNA構造の解析により、OCIFC DNA に目的の変異の導入されたプラスミド DNA を持つ株を選びだした。 DNA 構造は、制限酵素切断により得られる断片の長さの測定及び塩基配列の決定により解析した。得られた目的のプラスミド DNA をpSK-OCIF-DCR3 と名付けた。

溶液 I 20μ1 中のDNA断片を制限酵素Xhol及びSphI (宝酒造社)により切断した。調製用電気泳動により約900bp のDNA断片を分離・精製し20μ1 の滅菌蒸留水に溶解した (DNA溶液 15)。次に、2μg のpSK・-OCIF を制限酵素Xhol及びSphI (宝酒造社)により切断し、調製用電気泳動により約3.6kb のDNA断片を分離・精製し20μ1 の滅菌蒸留水に溶解した (DNA溶液16)。2μ1のDNA溶液15と3μ1のDNA溶液16を混合し、さらにDNAライゲーションキットver.2 1液5μ1 を添加し、ライゲーション反応を行った。反応後のライゲーション溶液5μ1 を細い、大腸菌DH5αを形質転換した。得られたアンピシリン耐性形質転換細胞から、DNA構造の解析により目的のプラスミドDNAを持つ株を選びだした。DNA構造は、制限酵素切断により得られる断片の長さの測定及び塩基配列の決定により解析した。得られた目的のプラスミドDNAをpSK-OCIF-DCR4 と名付けた。

溶液 J 20 μ 1 中の D N A 断片を制限酵素Bs tPI 及びNdeI(宝酒造社)により切断した。調製用電気泳動により約 400bpの D N A 断片を分離・精製し20 μ 1 の滅菌蒸留水に溶解した(D N A 溶液17)。 2 μ 1 の D N A 溶液17と 3 μ 1 の D N A 溶液 8 を混合し、さらに D N A ライゲーションキットver.2 1 液を 5 μ 1 添加し、ライゲーション反応を行った。反応後のライゲーション溶液 5 μ 1 を用い、大腸菌 D H 5 α を形質転換した。得られたアンピシリン耐性形質転換細胞から、 D N A 構造の解析により目的のプラスミド D N A を持つ株を選びだした。 D N A 構造は、制限酵素切断により得られる断片の長さの測定及び塩基配列の決定により解析した。得られた目的のプラスミド D N A を p SK-0CIF-DDD1 と名付けた。

(2) 変異体発現ベクターの構築

得られた目的のプラスミドDNA(pSK-OCIF-DCR1, pSK-OCIF-DCR2,pSK-OCIF-XR3,pSK-OCIF-DCR4,pSK-OCIF-DDD1,pSK-OCIF-DDD2)を制限酵素BamH1 及びXhol (宝酒造社)で切断しOCIFcDNA全長を含む約1.4-1.5 kbのDNA断片(目的の変異も含む)を分離・精製し、滅菌蒸留水20μ1 に溶解した。それぞれをDCR1DNA溶液、DCR2DNA溶液、DCR3DNA溶液、DCR4DNA溶液、DDD1DNA溶液、DDD2DNA溶液と名付けた。実施例22-ii)に記載のpCEP4 DNA溶液1μ1 と各6μ1 のDCR1 DNA溶液、DCR2DNA溶液、DCR3DNA溶液、DCR3DNA溶液、DCR4DNA溶液、DDD1DNA溶液、DDD2DNA溶液を別々に混合し、各混合液に7μ1のDNAライゲーションバッファーを添加し、ライゲーション反応を行った。反応終了後、7μ1の反応液を用い、大腸

閣DH5 αを形質転換した。得られたアンピシリン耐性形質転換細胞からpCEP4 BamHI XhoI部位に各1.4-1.5kb 断片が挿入された構造のプラスミドDNAを持つ株計6種を選びだした。目的の構造を持つプラスミドをそれぞれpCEP4-OCIF-DCR1、pCEP4-OCIF-DCR2、pCEP4-OCIF-DCR3、pCEP4-OCIF-DCR4、pCEP4-OCIF-DDD1、pCEP4-OCIF-DDD2 と名付けた。

iii) C末端ドメイン欠失変異体の作製

(1) C末端ドメイン欠失変異の導入

配列番号4に記載したアミノ酸中、379 番の Cysと380 番のLeu 、331 番のSer から 380番のLeu まで、252番のAsp から 380番のLeu まで、177 番のAsp から 380番のLeu まで、123 番のArg から 380番のLeu まで、86番の Cysから380 番のLeu までを、それぞれ欠失させた変異体を作製した。379 番の Cysと380 番のLeu を欠失させた変異体を0CIF-CL 、331 番のSer から380 番のLeu までを欠失させた変異体を0CIF-CC 、 252番のAsp から 380番のLeu までを欠失させた変異体を0CIF-CDD2 、 177番のAsp から 380番のLeu までを欠失させた変異体を0CIF-CDD1 、 123番のArg から 380番のLeu までを欠失させた変異体を0CIF-CCR4 、86番の Cysから 380番のLeu までを欠失させた変異体を0CIF-CCR4 と、それぞれ名付けた。

変異体0CIF-CL の作製用の変異導入は、実施例22-ii)に記載の二段階PCR 法によって行った。変異導入反応時に用いたプライマーを表12に、その塩基配列を配列表配列番号23、40、55及び56に示す。PCRにより得られたDNAをエタノールにより沈殿させ、真空中で乾燥させ、 $40\,\mu\,i$ の滅菌蒸留水に溶解した(溶液 L)。

溶液 L 20 μ 1 中の D N A 断片を制限酵素 BstPI 及び EcoRV (宝酒造社)により 切断した。調製用電気泳動により約100bp の D N A 断片を分離・精製し20 μ 1 の 滅菌蒸留水に溶解した (D N A 溶液19)。次に、2 μ 1 の D N A 溶液 9 と 3 μ 1 の実施例22-ii) 記載の D N A 溶液10を混合し、さらに D N A ライゲーションキットver.2 I 液を 5 μ 1 添加し、ライゲーション反応を行った。反応後のライゲーション溶液 5 μ 1 を用い、大腸菌 D H 5 α を形質転換した。得られたアンピシ

WO 96/26217

リン耐性形質転換細胞から、DNA構造の解析により目的のプラスミドDNAを持つ株を選びだした。DNA構造は、制限酵素切断により得られる断片の長さの測定及び塩基配列の決定により解析した。得られた目的のプラスミドDNAをpSk-0CIF-CLと名付けた。変異体OCIF-CC 、変異体OCIF-CDD2 、変異体OCIF-CDD1、変異体をOCIF-CCR4 、変異体OCIF-CCR3 作製用の変異導入には、一段階のPCR法を用いた。以下に反応条件を示す。

<u>C末端ドメイン欠失変異導入用PCR 反応液</u>

10X Ex Taq バッファー(宝酒造社)	1 0	μl
2.5 mM dNTP 溶液	8	μl
実施例11記載のプラスミドベクター (8ng/ml)	2	μl
滅菌蒸留水	73.5	μΙ
20μM プライマー OCIF Xho F	5	μ1
100μη 変異導入用プライマー	1	# 1
Ex Taq (宝酒造社)	0.5	# 1

第12表

変異体名	プライマー1	プライマー2	プライマー3	プライマー4
OCIF-CL	IF 6	CL R	IF 14	CL F

各変異導入時には、プライマーの種類だけを変え、他の反応組成は同一とした。各反応での変異導入用プライマーを表13に、その配列を配列表配列番号57~61に示す。PCR反応液を微量違心チューブに入れ混合後、以下の条件でPCRを行った。97℃で3分処理後、95℃30秒、50℃30秒、70℃3分の3段階の反応を25回繰り返したのち、70℃5分保温した。反応液の一部をアガロース電気泳動に供し、目的の長さのDNA断片が合成されていることを確認した。反応液からアミコン・マイクロコンによりプライマーを除去し、DNAをエタノールにより沈殿させ

真空中で乾燥させ、40μ1の滅菌蒸留水に溶解した。各変異DNA断片を含む溶液20μ1中のDNA断片を制限酵素Xhol及びBamHIによりDNAを切断した。酵素切断終了後、DNAをエタノールにより沈殿させ真空中で乾燥させ、20μ1の滅菌蒸留水に溶解した。溶液をそれぞれCCDNA溶液、CDD2DNA溶液、CDD1DNA溶液、CCR3DNA溶液、CCR3DNA溶液と名付けた。

第13表

変異体名	変異導入用プライマー
OCIF-CC	CC R
OCIF-CDD2	CDD2 R
OCIF-CDD1	CDD1 R
OCIF-CCR4	CCR4 R
OCIF-CCR3	CCR3 R

(2) 変異体発現ベクターの構築

pSK-OCIF-CL を制限酵素BamHI 及びXhoI (宝酒造社)で切断し、OCIFcDNAを含む約1.5 kbのDNA断片 (目的の変異も含む)を分離・精製し、滅菌蒸留水20μ!に溶解した (CLDNA 溶液)。実施例22-ii)に記載のpCEP4 DNA 溶液 1μ1 と各6μ1のCLDNA 溶液、CCDNA 溶液、CDD2DNA 溶液、CDD1DNA 溶液、CCR4DNA 溶液、CCR4DNA 溶液、CCR3DNA 溶液、CCR4DNA 溶液、CCR3DNA 溶液を別々に混合し、7μ1のDNAライゲーションキット Ver.2 I液を添加し、ライゲーション反応を行った。反応終了後、7μ1の反応液を用い、大腸菌DH5αを形質転換した。得られたアンピシリン耐性形質転換細胞から目的の変異を持つOCIFcDNA断片がpCEP4のXhoI-BamHI部位に挿入された構造のプラスミドDNAを持つ株計6種を選びだした。目的の構造を持つプラスミドをそれぞれ、pCEP4-OCIF-CL、pCEP4-OCIF-CDD2、pCEP4-OCIF-CDD1、pCEP4-OCIF-CCR4、pCEP4-OCIF-CCR3と名付けた。

iv) C末端欠失変異体の作製

(1) C末端欠失変異の導入

WO 96/26217

配列番号 4 に記載したアミノ酸中、371 番Gin から 380番Leu までを欠失させ Leu-Val の2残基を付加した変異体(OCIF-CBst)、 298番 Cysから 380番Leu までを欠失させSer-Leu-Asp の残基を付加した変異体 (OCIF-CSph)、 167番Asn から 380番Leu までを欠失させた変異体 (OCIF-CBsp)、62番 Cysから 380番Leu までを欠失させLeu-Val の2残基を付加した変異体(OCIF-CPst)を作製した。 各2 μg のpSK · -OCIF を制限酵素BstPl 、Sphl、Pstl (宝酒造社)、及びBspE 1(ニューイングランドバイオラボ社)で切断し、フェノール処理、エタノール沈 殿によりDNAを精製し、10μ1の滅菌蒸留水に溶解した。各2μ1の溶液を用 いDNAプランティングキット(宝酒造社)により各DNAの末端を平滑化した (最終容量 5 μ1)。この反応液に、アンバーコドンを含むXbalリンカー (5'-CTA GTCTAGACTAG-3') 1 μg(1 μ1)と、6 μ1 のDNAライゲーションキットver.2 I液を添加し、ライゲーション反応を行った。反応後のライゲーション溶液 6 μl を用い、大腸菌DH5αを形質転換した。得られたアンピシリン耐性形質転換細 胞から、DNA構造の解析により目的のプラスミドDNAを持つ株を選びだした。 DNA構造は、制限酵素切断により得られる断片の長さの測定及び塩基配列の決 定により解析した。得られた目的のプラスミドDNAをpSK-OCIF-CBst、pSK-OCIF -CSph、pSK-OCIF-CBsp 、pSK-OCIF-CPst と名付けた。

(2) 変異体発現ベクターの構築

得られたプラスミドDNA(pSK-OCIF-CBst、pSK-OCIF-CSph、pSK-OCIF-CBsp、pSK-OCIF-CPst)を制限酵素BamHI 及びXhoI(宝酒造社)で切断し、OCIFcDNA全長を含む約1.5 キロベースペア(kb)のDNA断片(目的の変異も含む)を分離・精製し、滅菌蒸留水20μ1 に溶解した(それぞれCBstDNA 溶液、CSphDNA 溶液、CBspDNA 溶液、CPstDNA 溶液と名付けた)。実施例22-ii)に記載のpCEP4 DNA 溶液1μ1 と各6μ1 のCBstDNA 溶液、CSphDNA 溶液、CBspDNA 溶液、CPstDNA 溶液を別々に混合し、各混合液に7μ1 のDNAライゲーションキット Ver.2 I液を添加し、ライゲーション反応を行った。反応終了後、7μ1 の反応液を用い、大腸菌DH5αを形質転換した。得られたアンピシリン耐性形質転換細胞から目的の変異を持つOCIFcDNA断片がpCEP4 のXhoI BamHI部位間に挿入された構造のプ

ラスミドDNAを持つ株計 5 種を選びだした。目的の構造を持つプラスミドをそれぞれ、pCEP4-OCIF-CBst, pCEP4-OCIF-CSph,pCEP4-OCIF-CBsp,pCEP4-OCIF-CPstと名付けた。

v) 変異体発現ベクターの調製

変異体発現ベクターを持つ大腸菌(計21種類)を増殖させ、各種変異体発現 ベクターをキアゲンカラム(キアゲン社)を用いて精製した。各発現ベクターは エタノールによって沈殿させた後、滅菌蒸留水に溶解し以下の操作に用いた。

vi) 変異体 c D N A のトランジェントな発現及びその活性の測定

実施例22-v)で精製した各種OCIF変異体発現プラスミドを用い、実施例13の方法に従いOCIF変異体を発現させた。以下に変更した点のみを記する。DNA導入には24ウェルプレートを用いた。2×10°個の 293/EBNA細胞を10%牛胎児血清を含むIMDM培地を用いて各ウェルに植え込んだ。DNA導入の際用いた変異体発現ベクターとリポフェクタミンの量は、それぞれ1μg及び4μ1であった。OPTI-MEM培地(ギブコBRL社)で希釈し最終容量を0.5m1とした。変異体発現ベクターとリポフェクタミンの混合液を細胞に添加し、24時間37℃で CO2インキュベーター中で培養した後混合液を除去し、0.5m1のEx-cell 301培地(JSR社)を加え、さらに48時間37℃で CO2インキュベーター中で培養した後混合液を除去し、0.5m1のEx-cell 301培地(JSR社)を加え、さらに48時間37℃で CO2インキュベーター中で培養した。培地を回収し、これを変異体活性測定用サンプルとした。得られた各変異体の塩基配列を配列表配列番号83~103に、その配列から推定されるアミノ酸配列を配列表配列番号62~82に、それぞれ示す。OCIFの活性測定は実施例13に従った。また、実施例24に記載のEIA法により、OCIFの抗原量を定量した。表14に未改変OCIFと比較した抗原量当たりの活性を示す。

第14表

変異体の名称	活性	
未改変OCIF	++	
OCIF-C19S	+	
OCIF-C20S	±	
0CIF-C21S	±	
0C1F - C22S	+	
0CIF-C23S	+ +	
OCIF-DCR1	±	
OCIF-DCR2	±	
OCIF-DCR3	±	
OCIF-DCR4	±	
OCIF-DDD1	+	
OCIF-DDD2	<u>+</u>	
OCIF-CL	++	
OCIF-CC	+ +	
OCIF-CDD2	+ +	
OCIF-CDD1	+	
OCIF-CCR4	±	
OCIF-CCR3	±	
OCIF-CBs t	++	
OCIF-CSph	++	
OCIF-CBsp	±	
OCIF-CPst	±	

(表中、++は抗原量当たりの活性が未改変OCIFの活性の50%を超える、+は 10%~50%、±は10%未満又は抗原量が正確に測定できないことをそれ ぞれ示す)

vi) ウェスタンブロッティング解析

活性測定に用いたサンプルの10μ1 をウェスタンプロット解析に供した。サン プル10μ1 に10μ1 のSDS-PAGE用サンプルバッファー(0.5M Tris-HCl、 20%グリセロール、4%SDS、 $20 \mu g/m1$ プロムフェノール ブルー(pH 6.8)) を加え、100 ℃で3分煮沸し非還元状態で10%SDSポリアクリルアミド電気泳 動を行った。泳動終了後、セミドライブロッティング装置(バイオラッド社)に よりPVDFメンプレン(ProBlott®、パーキンエルマー社)に蛋白質をプロッ ティングした。そのメンプレンをプロッキング後、実施例24に記載のEIA用西 洋ワサビパーオキシダーゼ標識抗OCIF抗体とともに、37℃で2時間保温した。 洗浄後ECLシステム(アマシャム社)により抗OCIF抗体に結合する蛋白質 を検出した。OCIFでは、約120 キロダルトン (kD) 及び60kDのバンドが検出 された。一方、OCIF-C23S 、OCIF-CL 、OCIF-CC では、ほとんど60kDのバンドの みが検出された。また、OCIF-CDD2 及びOCIF-CDD1 ではそれぞれ約40-50 kD 及 び30-40 kD のバンドが主要なバンドとして検出された。以上の結果より、OC IFでは、配列表配列番号4のアミノ酸配列にける 379番目のCys残基が二量 体形成に係わっていること、単量体でも活性を保持していること、及び177 番Asp から 380番Leu までの残基を欠失させても活性を保持してることが明らかとなっ た。

[実施例23]

ヒトOCIFゲノムDNAの分離

I) ヒトゲノムDNAライプラリーのスクリーニング

ヒト胎盤の染色体DNAとスFIX IIベクターを用いて作製されたゲノム・ライブラリーをストラタジーン社から購入し、これをOCIFcDNAをプローブとしてスクリーニングした。スクリーニングは、基本的にはゲノム・ライブラリーに添付されているプロトコールに従って実施したが、ファージ、大腸菌、DNAを扱う一般的方法はMolecular Cloning: A Laboratory Manual に従って行った。

購入したゲノムDNAライブラリーのタイターを検定したのち、 1×10^6 pfuのファージを大腸菌XL1-Blue MRAに感染させ、20枚のプレート(9×13 cm) にプレ

ート当たり9mlのトップ・アガロースとともに蒔いた。プレートを一夜37℃でイ ンキュベートしたのち、Hybond-Nナイロン膜(アマシャム社)をアガープレート 上に乗せてファージを転写した。ファージの転写したナイロン膜を1.5M NaC1/0.5 M NaOH溶液で湿らせた濾紙上に 1 分間乗せ、その後1M Tris-HC1(pH7.5)と1.5M NaCl/O.5M Tris-HCl (pH7.5)でそれぞれ1分ずつ処理して中和したのち、最後に 2 XSSCで湿らせた濾紙の上に移した。その後、このナイロン膜にストラタリンカ - (ストラタジーン社)を用いて1200マイクロジュールのUV を照射することに よってファージDNAを膜に固定した。次に、このナイロン膜をラピッドハイブ リダイゼーション・バッファー(アマシャム社)に浸漬してプレハイブリダイゼ ーションを行った。1時間のプレハイブリダイゼーションの後、32P標識したOC IFcDNAを加え、65℃にて一夜ハイブリダイゼーションを行った。このcDNAプ ロープは、実施例11で得られた1.6kb のOCIFcDNAを有するプラスミドpBKOCIF を、制限酵素BamHI 及びXhoIを用いて切断し、OCIFcDNAをアガロースゲル電気泳 動によって単離したのち、このOCIFcDNAをメガプライムDNAラベリングシステ ム (アマシャム社)を用いて32Pで標識することによって作製した。標識は、ラ ベリングシステムに添付されたプロトコールに従って行った。ハイブリダイゼー ションには、ハイプリダイゼーション・バッファー 1 ml 当たりおよそ 5 ×105cpm のプローブを使用した。ハイプリダイゼーションの後、ナイロン膜を室温にて? XSSCで5分間洗浄し、その後65℃において0.5 XSSC/0.1%SDSで4回、それぞ れ20分ずつ洗浄した。4回目の洗浄ののちナイロン膜を乾燥させ、富士フィルム 社製X腺フィルム、スーパーHR-Hと増感スクリーンとを用いて-80℃にてオート ラジオグラフィーを行った。オートラジオグラム上に6個のシグナルが検出され たので、それぞれのシグナルに相当するアガープレート上の位置からトップ・ア ガロースを切り出し、1%のクロロホルムを添加した0.5ml のSMバッファーに それぞれ浸漬して一夜放置し、ファージを抽出した。それぞれのファージ抽出液 をSMパッファーで1000倍に希釈し、その中から1μ1と20μ1を取り、再び上 記大腸菌に感染させ、トップ・アガロースとともに上記の方法でアガープレート に蒔いた。ファージをナイロン膜に転写後、上記の方法でプレハイブリダイ

ゼーション、ハイブリダイゼーション、洗浄、乾燥、オートラジオグラフィーを行った。このファージ純化の操作を当初オートラジオグラフィーで検出された 6 個のシグナル全部について行い、アガープレート上のすべてのファージプラークが c DNAプローブとハイブリダイズするまで繰り返した。純化されたファージのプラークを切り出し、1%クロロホルムを含むSMバッファー0.5m1 に浸漬し、4 ℃で保存した。こうして得られた 6 種の純化ファージを、それぞれ入0IF3、 λ 0IF8、 λ 0IF9、 λ 0IF11、 λ 0IF12、 λ 0IF17 と名付けた。

II) 制限酵素消化及びサザンプロット・ハイブリダイゼーションによるヒトO CIFゲノムDNAクローンの分析

純化された6種のファージのDNAを、Molecular Cloning: A Laboratory Manual に書かれた方法に従ってプレートリシス法によって精製した。これらのDNAを制限酵素によって消化し、得られたフラグメントをアガロース電気泳動によって分離した。またアガロース・ゲルで分離されたフラグメントを、一般的な方法でナイロン膜に転移させたのち、OCIFcDNAをプロープとしてサザンプロット・ハイブリダイゼーションを行った。これらの分析の結果、それぞれ純化された6種のファージは異なったクローンであることが判明した。制限酵素消化によって得られたDNAフラグメントのうち、OCIFcDNAとハイブリダイズするものについては、プラスミドベクターにサブクローンした後に下記の方法で塩基配列の分析を行った。

iii) ゲノムDNAクローンから制限酵素消化によって得られたDNAフラグ メントのプラスミド・ベクターへのサブクローニングと塩基配列の決定

 λ OIF8 DNAを制限酵素EcoRI とNotIによって消化し、生じたフラグメントを0.7 %アガロースゲルに供与して分離した。5.8kb のEcoRI/NotIフラグメントをQIAEX II Gel Extraction Kit(キアゲン社) を用いて添付されたプロトコールに従ってゲルから抽出した。このフラグメントを、前もって<math>EcoRI とNotIによって切断しておいたpBluescriptII SK+ ベクター(ストラタジーン社)とReady-To-Go T4 Ligase(ファルマシア社)を用いて添付のプロトコールに従ってライゲーションした。得られたリコンピナント・プラスミドを、コンピテントDH5 α 大腸菌

(アマシャム社) に導入した後、50μg/mlのアンピシリンを含有するアガロース プレート上に蒔いてプラスミドを有する大腸菌を選択した。以上のようにして作 製された5.8kb EcoRI/Notlフラグメントを有するリコンピナント・プラスミドを、 pBSG8-5.8 と命名した。次に、pBSG8-5.8 を制限酵素HindIll で消化して生ずる 0.9 kbのDNAフラグメントをアガロースゲルで分離し、上記の方法にしたがっ て抽出した後、HindIII で前もって切断しておいたpBluescript!! SK-(ストラタ ジーン社)に挿入して、上記の方法に従ってクローニングした。この0.9kbのHind III フラグメントを有するリコンピナント・プラスミドを、pBS8HO.9と命名した。 一方、 λ0IF11のDNAをEcoRIを用いて消化して生ずる6kb、3.6kb、及び2.6kb のフラグメントをそれぞれ単離したのち、上記と同様の方法に従ってpBluescript II SK+ベクターに挿入してクローニングした。こうして作製した 6 kb、3.6 kb、 及び2.6kb のEcoRI フラグメントを有するリコンピナント・プラスミドを、それ ぞれpBSG11-6、pBSG11-3.6、pBSG11-2.6と命名した。さらに、pBSG11-6を制限酵 素HindllI によって消化することによって生ずる、2.2kb、1.1kb、1.05kbの3種 のフラグメントをアガロースゲル電気泳動によって分離し、それぞれpBluescript II SK-のHindIII サイトに挿入してクローニングした。これら2.2kb 、1.1kb 、 1.05 kb のHindlII フラグメントを有するリコンピナント・プラスミドを、それ ぞれpBS6H2.2、pBS6H1.1、pBS6H1.05 と命名した。ゲノムDNAの塩基配列の分 析には、ABI Dyedeoxy Terminator Cycle Sequencing Ready Reaction Kit (パ ーキンエルマー社)と373 DNA Sequencing System (アプライドバイオシステム ズ社)を使用した。Molecular Cloning:A Laboratory Manual に書かれた方法に 従ってpBSG8-5.8 、pBS8H0.9、pBSG11-6、pBSG11-3.6、pBSG11-2.6、pBS6H2.2、 pBS6H1.1、pBS6H1.05 を調製し、塩基配列決定用の鋳型として用いた。ヒトOC IFゲノムDNAの塩基配列を配列表配列番号104 及び105 に示す。エクソン1 とエクソン2の間に介在する塩基の配列は必ずしも全部は決定されておらず、配 列表配列番号104 及び105 に示された塩基配列の間に、およそ17kbのヌクレオチ ドが介在することが確認されている。

〔実施例24〕

EIAによるOCIFの定量

i) ウサギ抗OCIF抗体の調製

雄性日本白色ウサギ(体重2.5 ~3.0kg 、北山ラベス社より入手) 3 羽に、 r OCIF200 μg/mlをフロイント完全アジュバント(DIFCO社)と等量混合してエ マルジョンとしたものを、1回1mlずつ皮下免疫した。免疫は1週間隔で合計6 回行い、最終免疫後10日目に全採血を行った。分離した血清から抗体を以下の様 に精製した。即ち、PBSにて2倍希釈した抗血清に最終濃度40w/v %となるよ うに硫酸アンモニウムを添加して4℃1時間放置後、8000×gで20分間遠心分離 を行い、沈殿を得た。沈殿を少量のPBSに溶解し、PBSに対して4℃で透析 した後、Protein G-Sepharose カラム(ファルマシア社)に負荷した。PBSに て洗浄後、0.1Mグリシン塩酸緩衝液(pH3.0) にて吸着した免疫グロブリンGを溶 出し、直ちに1.5 Mトリス塩酸緩衝液(pH8.7) で中性pHとした。溶出蛋白質画分 をPBSに対して透析後、280nm における吸光度を測定し、その濃度を決定した (E¹* 13.5)。 西洋ワサビパーオキシダーゼ標識した抗OCIF抗体は、マレイ ミド活性化パーオキシダーゼキット(ピアス社)を用いて作製した。即ち、1mg の精製抗体に80μgのN-スクシンイミド-S-アセチルチオ酢酸を添加し、室 温で30分間反応させた。これに5mgのヒドロキシルアミンを添加して脱アセチ ル化した後、修飾された抗体をポリアクリルアミド脱塩カラムにて分画した。蛋 白質画分を1mgのマレイミド活性化パーオキシダーゼと混合し、室温で1時間 反応させ酵素標識抗体を得た。

<u>ii)サンドイッチEJAによるOCIFの定量</u>

WO 96/26217

希釈した西洋ワサビバーオキシダーゼ標識抗OCIF抗体を 100μI ずつ添加し室温で2時間インキュベートした。PBSTにて3回洗浄した後、 100μI の酵素基質溶液(TMB、ScyTek社)を加え室温で発色させた後、反応を停止した。 450nmにおける吸光度をマイクロプレートリーダー(イムノリーダー NJ2000、日本インターメッド社)を用いて測定し、精製した組み換えOCIFを標準とした検量線から、検体のOCIF濃度を定量した。OCIFの検量線を図13に示す。 (実施例25)

抗OCIFモノクローナル抗体

i) ヒトOCIF抗体産生ハイブリドーマの調製

ヒト線維芽細胞 I M R - 90を培養し、その培養液から実施例11記載の方法でC C I Fを精製した。精製O C I Fを10μg/100μlの濃度になるようにPBSに溶解し、この溶液を2週間おきにBALB/cマウスに腹腔内投与し免疫した。初回及び2回目の免疫においては、等量のフロインド完全アジュバントの混合物を投与した。最終の免疫から3日目に脾臓を摘出し、Bリンパ球を分離し、マウスミエローマ細胞P3x63-AG8.653とを通常用いられているポリエチレングリコール法により細胞融合させた。ついで融合細胞を選択するためにHAT培地で培養を行うことにより、ハイブリドーマ細胞をセレクションした。次に、セレクションされた細胞がO C I F 特異的抗体を産生しているか否かを確認するために、0.1 m 重曹溶液に溶解したO C I F 溶液(10μg/ml)100μl を、96穴マイクロプレート(Nunc社)に加えて作製したソリッドフェーズELISAを用いて、ハイブリドーマ培養液中のO C I F 特異的抗体の測定を行った。抗体生産が認められたハイブリドーマを限界希釈法によりクローニングを3-5回繰り返し行い、その都度上記ELISAにより抗体産生量をチェックした。得られた抗体生産株の中から、抗体生産量の高いクローンを選別した。

ii)モノクローナル抗体の生産

実施例25-i)で得た抗体生産株を、それぞれ1×10°を予めプリスタン(アルドリッチケミカル社)を接種しておいたBALB/c系マウスの腹腔内に移植した。移植2週間後、蓄積した腹水を採取し、本発明のモノクローナル抗体を含む

腹水を得た。この腹水より、アフィゲルプロテインAセファロース(バイオラッド社製)を用いたアフィニティクロマトグラフィーにより精製抗体を得た。即ち、腹水を等量のバインディングバッファー(バイオラッド社)で希釈し、プロテインAカラムに負荷した後、充分量の同バッファーで洗浄した。1gGの溶出は、エリューションバッファー(バイオラッド社)で行った。得られた溶出液を水で透析した後、凍結乾燥を行った。得られた精製抗体をSDSーPAGEにより純度検定を行ったところ、分子量約150,000の位置に均一なバンドを認めた。

iii) OCIFに対して高親和性を有するモノクローナル抗体の選択

実施例25-ii)で得た抗体をPBSに溶解し、ローリー法により蛋白定量を行った。ついで、各抗体を蛋白濃度が一定になるようにPBSに溶解し、この溶液を段階希釈法により希釈した。実施例25-ii)に記載のソリッドフェーズELISAを用いて、高い希釈段階までOCIFと反応するモノクローナル抗体を選別した。その結果、A1G5、E3H8、及びD2F4の3種の抗体が得られた。

iv) 抗体のサブクラスの検定

実施例25-iii)で選択した本発明の抗体のクラス及びサブクラスを、イムノグロプリンクラス及びサブクラス分析キット(アマシャム社)を用いて検定した。 検定は、キットに指示されているプロトコールに従って実施した。結果を表 15に示す。E3H8、A1G5、及びD2F4は、それぞれIgG1、IgG2a、及びIgG2bであった。

抗体名	IgG,	IgGza	l gG z b	lgG ₃	IgA	IgM	κ
A 1 G 5	_	+	_	_		_	+
E 3 H 8	+	_	-	_	_	_	+
D 2 F 4	_	_	+	-		_	+

第15表

v) OCIFのELISAによる測定方法

実施例25-iv)で得たAIG5、E3H8、及びD2F4の3種のモノクローナル抗体を、それぞれ固相抗体と標識抗体とした。それぞれの組み合わせにより、サンドイッチELISAを構築した。抗体の標識は、マレイミド活性化パーオキシダーゼキ

WO 96/26217

ット (ピアス社) を用いて行った。各々の抗体を10 μg/mlの濃度になるように0.1 M 重曹溶液に溶解し、96穴イムノプレート(Nunc 社) の各ウエル当たり 100μl づつそれぞれ分注し、室温で一晩放置した。次いで、各々のプレートを1/2 濃度 のブロックエース (雪印乳業社) でブロックし、0.1 %のTween20 を含むPBS (洗浄バッファー)で3回洗浄した。各濃度のOCIFを第一次反応バッファー (1/2.5濃度のブロックエース及び0.1 %Tween20 を含む0.2Mトリス塩酸緩衝液、 pH 7.4) で調製した。調製した各濃度のOCIF溶液 100 μl づつ各ウエルに加 え、37℃で3時間放置し、次いで洗浄バッファーで3回洗浄した。標識抗体の希 釈には、第二次反応バッファー(1/4 濃度のプロックエース及び 0.1%の Tween 20を含む0.1Mトリス塩酸緩衝液、pH 7.4) を用いた。各標識抗体を第2次反応バ ッファーで400 倍に希釈し、その各々 100μl づつを各ウエルにそれぞれ添加し た。各々のプレートを37℃で2時間放置し、次いで3回洗浄した後、基質溶液 (0.4mg/mlのオルトフェニレンジアミン塩酸、0.006 %過酸化水素を含む0.1Mク エン酸-リン酸バッファー、pH 4.5) 100 µl を各ウエルに添加した。37℃で15 分間暗室に放置した後、6N硫酸50 u l を各ウエルに添加することにより酵素反 応を停止させ、イムノリーダー (NJ2000, 日本インターメッド社)を用いて 492 nmの吸光度を測定した。3種の抗体をそれぞれ固相抗体或いは標識抗体としたい ずれの組み合わせにおいても良好な測定結果が得られ、3種の抗体はそれぞれ0 CIFの異なるエピトープを認識することを認めた。代表例として、A1G5を固相 抗体としE3H8を標識抗体としたときの検量線を図14に示す。

vi) ヒト血清中のOCIFの測定

健常人 5名の血清中の0 C 1 F を実施例25-(v) の図14のE L 1 S A 系で測定した。即ち、A1G5を実施例25-(v) と同様にイムノプレートに固相化し、各ウエルに第 1 次反応バッファーを $50\,\mu$ 1 加え、次いで各ヒト血清 $50\,\mu$ 1 を加えて $37\,^\circ$ で 3 時間放置した。洗浄バッファーで 3 回洗浄した後、第 2 次反応バッファーで 400 倍に希釈したE3H8の標識抗体 $100\,\mu$ 1 を各ウエルに加えて、 $37\,^\circ$ で 2 時間放置した。プレートを洗浄バッファーで 3 回洗浄後、上記基質溶液 $100\,\mu$ 1 を各ウエルに添加し、 $37\,^\circ$ で 15 分間反応させた。各ウエルに 6 N硫酸 $50\,\mu$ 1 づつ添加し

て酵素反応を停止させ、イムノリーダーで492nm の吸光度を測定した。既知量のOCIFを含む第1次反応バッファーについても同様に操作し、図14に示すようなOCIFの検量線を作成し、血清試料の吸光度から血清中のOCIF量を求めた。結果を表16に示す。

第16表

血清サンプル	OCIF量 (ng/ml)
1	5. 0
2	2. 0
3	1. 0
4	3.0
5	1. 5

[実施例26]

骨粗鬆症に対する治療効果

神経切除による不動性の骨萎縮モデルに対するOCIFの治療効果を確認した。Fischer 系雄ラットを用い、6週齢(体重約120g)で左上腕神経叢を切除することにより、左前肢の不動化を惹起して骨萎縮モデルを作成した。OCIFは0.01%Tween80を含むPBS(一)で調整し、翌日から5μg/kg及び50μg/kgの用量で12時間間隔で1日2回、2週間連日静脈内投与した。正常群には偽手術を施し、対照群には0.01%Tween80を含むPBS(一)を同様に投与した。投与終了後、左上腕を摘出し骨強度を測定した。結果を図15に示す。

この結果、正常群に比べ対照群では骨強度の低下が観察されたが、OCIF50 μ g/kg投与群において改善が認められた。

産業上の利用可能性

本発明により、新規な破骨細胞形成抑制活性を有する蛋白質及びその効率的な 製造方法が提供される。本発明の蛋白質は破骨細胞形成抑制活性を有し、骨粗鬆 症等各種の骨量減少性疾患の治療剤として或いはこれらの疾患の免疫学的診断の

WO 96/26217

ための抗原等として利用することができる。

寄託された微生物への言及

寄託機関の名称及びあて名

名 称:通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所

あて名:日本国茨城県つくば市東1丁目1番3号 (郵便番号305)

寄託機関に寄託した日

平成7年6月21日 (原寄託日)

(平成7年6月21日に寄託された微工研菌寄第P-14998 号より移管、移管日平成7年10月25日)

受託番号 FERM BP-5267

配列表

配列番号:1

配列の長さ:6

配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状

配列の種類:ペプチド (蛋白質の内部アミノ酸)

配列:

Xaa Tyr His Phe Pro Lys

1

5

配列番号:2

配列の長さ:14

配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状

配列の種類:ペプチド (蛋白質の内部アミノ酸)

配列:

Xaa Gln His Ser Xaa Gln Glu Gln Thr Phe Gln Leu Xaa Lys

1

5

10

配列番号:3

配列の長さ:12

配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状

配列の種類:ペプチド (蛋白質の内部アミノ酸)

配列:

Xaa Ile Arg Phe Leu His Ser Phe Thr Met Tyr Lys

1

5

10

配列番号:4

配列の長さ:380 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状

配列の種類:蛋白質(OCIF;シグナル無し)

配列:

_	., ,														
	Glu	Thr	Phe	Pro	Pro	Lys	Туr	Leu	His	Tyr	Asp	Glu	Glu	Thr	Ser
	1				5					10					15
	His	Gln	Leu	Leu	Cys	Asp	Lys	Cys	Pro	Pro	Gly	Thr	Tyr	Leu	Lys
					20					25					30
	Gln	His	Cys	lir	Ala	Lys	Trp	Lys	Thr	Val	Cys	Ala	Pro	Суs	Pro
					35					40					4 5
	Asp	His	Tyr	Tyr	Thr	Asp	Ser	Trp	His	Thr	Ser	Asp	Glu	Cys	Leu
					50					55					60
	Tyr	Cys	Ser	Pro	Va 1	Cys	Lys	Glu	Leu	Gln	Tyr	Val	Lys	Gln	Glu
					65					70					75
	Cys	Asn	Arg	Thr	His	Asn	Arg	Val	Cys	Glu	Cys	Lys	Glu	Gly	Arg
					80					85					90
	Tyr	Leu	Glu	Пе	Glu	Phe	Cys	Leu	Lys	His	Arg	Ser	Cys	Pro	Pro
					95					100					105
	Gly	Phe	Gly	Val	Val	Gln	Ala	Gly	Thr	Pro	Glu	Arg	Asn	Thr	Val
					110					115					120
	Cys	Lys	Arg	Cys	Pro	Asp	Gly	Phe	Phe	Ser	Asn	Glu	Thr	Ser	Ser
					125					130					135
	Lys	Ala	Pro	Cys	Arg	Lys	His	Thr	Asn	Cys	Ser	Val	Phe	Gly	Leu
					140					145					150
	Leu	Leu	Thr	Gln	Lys	Gly	Asn	Ala	Thr	His	Asp	Asn	lle	Cys	
					155					160					165

GI	y As	n Se	r Gl	u Sei	r Th	r Gli	n Ly	s Cy	s Gl	y He	Asp	Val	Thr	Leu
				170)				178	5				180
Сy	s G1	u G 1	u Al	a Phe	e Pho	e Ar	g Ph	e Ala	a Val	Pro	Thr	Lys	Phe	Thr
				185	5				190)				195
Pr	o As	n Tr	p Le	u Ser	Val	Lei	ı Val	l Ası	Asr	Leu	Pro	Gly	Thr	Lys
				200)				205	•				210
Va	l As	n Ai	a Gl	u Ser	Val	Glu	Are	I le	e Lys	Arg	Gln	His	Ser	Ser
				215	•				220					225
Gli	ı Glı	ום נ	n Thi	r Phe	Gin	Leu	Leu	ı Lys	Leu	Trp	Lys	His	Gln	Asn
				230			•		235					240
Lys	Asp	o G I i	n Asp	lle	Val	Lys	Lys	lle	lle	Gln	Asp	He	Asp	Leu
				245					250					25 5
Cys	Glu	ı Ası	n Ser	Val	Gln	Arg	His	He	Gly	His	Ala	Asn	Leu	Thr
				260					265					270
Phe	Glu	Gln	ı Leu	Arg	Ser	Leu	Met	Głu	Ser	Leu	Pro	Gly	Lys	Lys
				275					280					285
Vai	Gły	Ala	Glu	Asp	lle	Glu	Lys	Thr	Ile	Lys	Ala	Cys	Lys	Pro
				290					295					30 0
Ser	Asp	Gin	lle	Leu	Lys	Leu	Leu	Ser	Leu	Trp	Arg	He	Lys	Asn
				30 5					310					315
Gly	Asp	Gln	Asp	Thr	Leu	Lys	Gly	Leu	Met	His	Alai	leu I	Lys	His
_				320					32 5					330
Ser	Lys	Thr	Tyr	His	Phe	Pro	Lys	Thr	Val	Thr	Gln S	Ser l	.eu i	y s
,				335					340					345
Lys	Thr	lle	Arg	Phe	Leu	His	Ser	Phe	Thr	Met 1	lyr l	ys l	eu 1	yr
٠,			D.	350					35 5					60
3 I D	Lys	Leu		Leu	Glu	Met	Ile			Gln (ial G	ln S	er V	al
				365					370				3	75

Lys lle Ser Cys Leu

380

配列番号:5

配列の長さ:401

配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状

配列の種類:蛋白質(OCIF;シグナル含む)

配列:

Met Asn Asn Leu Leu Cys Cys Ala Leu Val Phe Leu Asp lle Ser

-20 -15 -10

lle Lys 1rp Thr Thr Gln Glu Thr Phe Pro Pro Lys Tyr Leu His

-5 -1 1 5

Tyr Asp Glu Glu Thr Ser His Gln Leu Leu Cys Asp Lys Cys Pro

10 15 20

Pro Gly Thr Tyr Leu Lys Gln His Cys Thr Ala Lys Trp Lys Thr

25 30 35

Val Cys Ala Pro Cys Pro Asp His Tyr Tyr Thr Asp Ser Trp His

40 45 50

Thr Ser Asp Glu Cys Leu Tyr Cys Ser Pro Val Cys Lys Glu Leu

55 60 65

Gln Tyr Val Lys Gln Glu Cys Asn Arg Thr His Asn Arg Val Cys

70 75 80

Glu Cys Lys Glu Gly Arg Tyr Leu Glu lle Glu Phe Cys Leu Lys

85 **9**0 **9**5

His Arg Ser Cys Pro Pro Gly Phe Gly Val Val Gln Ala Gly Thr

100 105 110

Pr	o G	u	Ar	g As	n Th	r Va	l Cy	s Ly	s Ar	д Су	s Pr	o As	p Gl	y Pho	e Phe
11	5					12	0				12	5			
Se	r As	n	Gli	u Th	r Se	r Se	r Ly	s Al	a Pr	о Су	s Arı	g Lys	s Hi	s Thi	Asn
13	0					13	5				140)			
Су	s Se	r	Val	l Ph	e Gl	y le	u Le	u Le	u Th	r Gli	n Lys	s Gly	y Ası	n Ala	Thr
14	5					15	0				155	5			
Hi.	s As	р	Asn	11	е Су.	s Se	r Gly	y Ası	n Ser	Gli	ser	Thr	Glr	Lys	Cys
16	0					16	5				170)			
Gl	y 11	е	Asp	Va.	l Thi	r Le	u Cys	Gli	Glu	Ala	Phe	Phe	. Arg	Phe	Ala
175	5					180)				185	I			
Val	l P r	O	Thr	Lys	s Phe	e Thi	Pro	Asn	Trp	Leu	Ser	Va 1	Leu	Val	Asp
190)					195	5				200				
Asr	Le	u	Pro	Gly	Thr	Lys	Val	Asn	Ala	G) u	Ser	Val	Glu	Arg	lle
205	•					210)				215				
		g	Gln	His	Ser	Ser	Gln	Glu	Gln	Thr	Phe	Gln	Leu	Leu	Lys
220						225					230				
		p]	Lys	His	Gln	Asn	Lys	Asp	Gln	Asp	lle	Val	Lys	Lys	lle
235						240					245				
	Glr	1	Asp	He	Asp	Leu	Cys	Glu	Asn	Ser	Va 1	Gln	Arg	His	lle
250						255					260				
	His	. #	lla	Asn	Leu	Thr	Phe	Glu	Gln	Leu	Arg	Ser	Leu	Met	Glu
265						270					275				
	Leu	F	ro	Gly	Lys		Val	Gly	Ala	Glu	Asp	He	Glu	Lys	Thr
280						285					290				
	Lys	A	la	Cys	Lys		Ser	Asp	Gln	lle	Leu	Lys	Leu	Leu	Ser
295						300					305				
	Trp	A	rg	lle	Lys	Asn	Gly	Asp	Gln	Asp	Thr	Leu	Lys	Gly	Leu
310						315					320				

Met His Ala Leu Lys His Ser Lys Thr Tyr His Phe Pro Lys Thr 335 330 325 Val Thi Gln Ser Leu Lys Lys Thr Ile Arg Phe Leu His Ser Phe 345 350 340 Thr Met Tyr Lys Leu Tyr Gln Lys Leu Phe Leu Glu Met lle Gly 360 365 355 Asn Gln Val Gln Ser Val Lys Ile Ser Cys Leu 380 375 370

配列番号:6

配列の長さ:1206

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA(OCIF)

配列:

ATGAACACT TGCTGTGCTG CGCGCTCGTG TTTCTGGACA TCTCCATTAA GTGGACCACC 60
CAGGAAACGT TTCCTCCAAA GTACCTTCAT TATGACGAAG AAACCTCTCA TCAGCTGTTG 120
TGTGACAAAT GTCCTCCTGG TACCŢACCTA AAACAACACT GTACAGCAAA GTGGAAGACC 180
GTGTGCGCCC CTTGCCCTGA CCACTACTAC ACAGACAGCT GGCACACCAG TGACGAGTGT 240
CTATACTGCA GCCCCGTGTG CAAGGAGCTG CAGTACGTCA AGCAGGAGTG CAATCGCACC 300
CACAACCGCG TGTGCGAATG CAAGGAAGGG CGCTACCTTG AGATAGAGTT CTGCTTGAAA 360
CATAGGAGCT GCCCTCCTGG ATTTGGAGTG GTGCAAGCTG GAACCCCAGA GCGAAATACA 420
GTTTGCAAAA GATGTCCAGA TGGGTTCTTC TCAAATGAGA CGTCATCTAA AGCACCCTGT 480
AGAAAACACA CAAATTGCAG TGTCTTTGGT CTCCTGCTAA CTCAGAAAGG AAATGCAACA 540
CACGACAACA TATGTTCCGG AAACAGTGAA TCAACTCAAA AATGTGGAAT AGATGTTACC 600
CTGTGTGAGG AGGCATTCTT CAGGTTTGCT GTTCCTACAA AGTTTACGCC TAACTGGCTT 660

AGTGTCTTGG TAGACAATTT GCCTGGCACC AAAGTAAACG CAGAGAGTGT AGAGAGGATA 720

AAACGGCAAC ACAGCTCACA AGAACAGACT TTCCAGCTGC TGAAGTTATG GAAACATCAA 780

AACAAAGACC AAGATATAGT CAAGAAGATC ATCCAAGATA TTGACCTCTG TGAAAACAGC 840

GTGCAGCGGC ACATTGGACA TGCTAACCTC ACCTTCGAGC AGCTTCGTAG CTTGATGGAA 900

AGCTTACCGG GAAAGAAAGT GGGAGCAGAA GACATTGAAA AAACAATAAA GGCATGCAAA 960

CCCAGTGACC AGATCCTGAA GCTGCTCAGT TTGTGGCGAA TAAAAAATGG CGACCAAGAC 1020

ACCTTGAAGG GCCTAATGCA CGCACTAAAG CACTCAAAGA CGTACCACTT TCCCAAAAC1 1080

GTCACTCAGA GTCTAAAGAA GACCATCAGG TTCCTTCACA GCTTCACAAT GTACAAATTG 1140

TATCAGAAGT TATTTTTAGA AATGATAGGT AACCAGGTCC AATCAGTAAA AATAAGCTGC 1200

TTATAA

配列番号:7

配列の長さ:15

配列の型:アミノ酸トポロジー:直鎖状

配列の種類:ペプチド(蛋白質のN末端アミノ酸)

配列:

Glu Thr Phe Pro Pro Lys Tyr Leu His Tyr Asp Glu Glu Thr Ser

1

5

10

15

配列番号:8

配列の長さ:1185

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類: c DNA (OCIF2)

配列:

ATGAACAACT TGCTGTGCTG CGCGCTCGTG TTTCTGGACA TCTCCATTAA GTGGACCACC 60 CAGGAAACGT TTCCTCCAAA GTACCTTCAT TATGACGAAG AAACCTCTCA TCAGCTGTTG 120 TGTGACAAAT GTCCTCCTGG TACCTACCTA AAACAACACT GTACAGCAAA GTGGAAGACC 180 GTGTGCGCCC CTTGCCCTGA CCACTACTAC ACAGACAGCT GGCACACCAG TGACGAGTGT 240 CTATACTGCA GCCCCGTGTG CAAGGAGTGC AATCGCACCC ACAACCGCGT GTGCGAATGC 300 AAGGAAGGCC GCTACCTTGA GATAGAGTTC TGCTTGAAAC ATAGGAGCTG CCCTCCTGGA 360 TTTGGAGTGG TGCAAGCTGG AACCCCAGAG CGAAATACAG TTTGCAAAAG ATGTCCAGAT 420 GGGTTCTTCT CAAATGAGAC GTCATCTAAA GCACCCTGTA GAAAACACAC AAATTGCAGT 480 GTCTTTGGTC TCCTGCTAAC TCAGAAAGGA AATGCAACAC ACGACAACAT ATGTTCCGGA 540 AACAGTGAAT CAACTCAAAA ATGTGGAATA GATGTTACCC TGTGTGAGGA GGCATTCTTC 600 AGGTTTGCTG TTCCTACAAA GTTTACGCCT AACTGGCTTA GTGTCTTGGT AGACAATTTG 660 CCTGGCACCA AAGTAAACGC AGAGAGTGTA GAGAGGATAA AACGGCAACA CAGCTCACAA 720 GAACAGACTT TCCAGCTGCT GAAGTTATGG AAACATCAAA ACAAAGACCA AGATATAGTC 780 AAGAAGATCA TCCAAGATAT TGACCTCTGT GAAAACAGCG TGCAGCGGCA CATTGGACAT 840 GCTAACCTCA CCTTCGAGCA GCTTCGTAGC TTGATGGAAA GCTTACCGGG AAAGAAAGTG 900 GGAGCAGAAG ACATTGAAAA AACAATAAAG GCATGCAAAC CCAGTGACCA GATCCTGAAG 960 CTGCTCAGTT TGTGGCGAAT AAAAAATGGC GACCAAGACA CCTTGAAGGG CCTAATGCAC 1020 GCACTAAAGC ACTCAAAGAC GTACCACTTT CCCAAAACTG TCACTCAGAG TCTAAAGAAG 1080 ACCATCAGGT TCCTTCACAG CTTCACAATG TACAAATTGT ATCAGAAGTT ATTTTTAGAA 1140 1185 ATGATAGGTA ACCAGGTCCA ATCAGTAAAA ATAAGCTGCT TATAA

配列番号:9

配列の長さ:394

配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状

配列の種類:蛋白質(OCIF2)

配列:

Met Asn Asn Leu Leu Cys Cys Ala Leu Val Phe Leu Asp lie Ser - 20 - 15 -10 Ile Lys Irp Thr Thr Gln Glu Thr Phe Pro Pro Lys Tyr Leu His - 5 Tyr Asp Glu Glu Thr Ser His Gln Leu Leu Cys Asp Lys Cys Pro Pro Gly Thr Tyr Leu Lys Gin His Cys Thr Ala Lys 1rp Lys Thr Val Cys Ala Pro Cys Pro Asp His Tyr Tyr Thr Asp Ser Trp His Thr Ser Asp Glu Cys Leu Tyr Cys Ser Pro Val Cys Lys Glu Cys Asn Arg Thr His Asn Arg Val Cys Glu Cys Lys Glu Gly Arg Tyr Leu Glu Ile Glu Phe Cys Leu Lys His Arg Ser Cys Pro Pro Gly Phe Gly Val Val Gln Ala Gly Thr Pro Glu Arg Asn Thr Val Cys Lys Arg Cys Pro Asp Gly Phe Phe Ser Asn Glu Thr Ser Ser Lys Ala Pro Cys Arg Lys His Thr Asn Cys Ser Val Phe Gly Leu Leu Leu Thr Gln Lys Gly Asn Ala Thr His Asp Asn Ile Cys Ser Gly Asn Ser Glu Ser Thr Gln Lys Cys Gly Ile Asp Val Thr Leu Cys Glu Glu Ala Phe Phe Arg Phe Ala Val Pro Thr Lys Phe Thr Pro

Asn Trp Leu Ser Val Leu Val Asp Asn Leu Pro Gly Thr Lys Val
190 195 200
Asn Ala Glu Ser Val Glu Arg Ile Lys Arg Gln His Ser Ser Gln
205 210 215
Glu Gln Thr Phe Gln Leu Leu Lys Leu Trp Lys His Gln Asn Lys
220 225 230
Asp Gln Asp lle Val Lys Lys lle Ile Gln Asp Ile Asp Leu Cys
235 240 245
Glu Asn Ser Val Gln Arg His Ile Gly His Ala Asn Leu Thr Phe
250 255 260
Glu Gln Leu Arg Ser Leu Met Glu Ser Leu Pro Gly Lys Lys Val
265 270 275
Gly Ala Glu Asp Ile Glu Lys Thr Ile Lys Ala Cys Lys Pro Ser
280 285 290
Asp Gin lle Leu Lys Leu Leu Ser Leu Trp Arg Ile Lys Asn Gly
295 300 305
Asp Gln Asp Thr Leu Lys Gly Leu Met His Ala Leu Lys His Ser
310 315 320
Lys Thr Tyr His Phe Pro Lys Thr Val Thr Gln Ser Leu Lys Lys
325 330 335
Thr lle Arg Phe Leu His Ser Phe Thr Met Tyr Lys Leu Tyr Gln
340 345 350
Lys Leu Phe Leu Glu Met lle Gly Asn Gln Val Gln Ser Val Lys
355 360 365
Ile Ser Cys Leu
370

配列番号:10

配列の長さ:1089

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類: c DNA (OCIF3)

配列:

ATGAACAAGT	TGCTGTGCTG	CGCGCTCGTG	TTTCTGGACA	TCTCCATTAA	GTGGACCACC	60
CAGGAAACGI	TTCCTCCAAA	GTACCTTCAT	TATGACGAAG	AAACCTCTCA	TCAGCTGTTG	120
TGTGACAAAT	GTCCTCCTGG	TACCTACCTA	AAACAACACT	GTACAGCAAA	GTGGAAGACC	180
GTGTGCGCCC	CTTGCCCTGA	CCACTACTAC	ACAGACAGCT	GGCACACCAG	TGACGAGTGT	240
CTATACTGCA	GCCCCGTGTG	CAAGGAGCTG	CAGTACGTCA	AGCAGGAGTG	CAATCGCACC	30 0
CACAACCGCG	TGTGCGAATG	CAAGGAAGGG	CGCTACCTTG	AGATAGAGTT	CTGCTTGAAA	360
CATAGGAGCT	GCCCTCCTGG	ATTTGGAGTG	GTGCAAGCTG	GAACCCCAGA	GCGAAATACA	420
GTTTGCAAAA	GATGTCCAGA	TGGGTTCTTC	TCAAATGAGA	CGTCATCTAA	AGCACCCTGT	480
AGAAAACACA	CAAATTGCAG	TGTCTTTGGT	CTCCTGCTAA	CTCAGAAAGG	AAATGCAACA	540
CACGACAACA	TATGTTCCGG	AAACAGTGAA	TCAACTCAAA	AATGTGGAAT	AGATGTTACC	600
CTGTGTGAGG	AGGCATTCTT	CAGGTTTGCT	GTTCCTACAA	AGTTTACGCC	TANCTGGCTT	660
AGTGTCTTGG	TAGACAATTT	GCCTGGCACC	AAAGTAAACG	CAGAGAGTGT	AGAGAGGATA	720
AAACGGCAAC	ACAGCTCACA	AGAACAGACT	TTCCAGCTGC	TGAAGTTATG	GAAACATCAA	780
AACAAAGACC	AAGATATAGT	CAAGAAGATC	ATCCAAGATA	TTGACCTCTG	TGAAAACAGC	840
GTGCAGCGGC	ACATTGGACA	TGCTAACCTC	AGTTTGTGGC	GAATAAAAAA	TGGCGACCAA	900
GACACCTTGA	AGGGCCTAAT	GCACGCACTA	AAGCACTCAA	AGACGTACCA	CTTTCCCAAA	960
ACTGTCACTC	AGAGTCTAAA	GAAGACCATC	AGGTTCCTTC	ACAGCTTCAC	AATGTACAAA	1020
TTGTATCAGA	AGTTATTTTT	AGAAATGATA	GGTAACCAGG	TCCAATCAGT	AAAAATAAGC	1080
TGCTTATAA						1089

配列番号:11

配列の長さ:362

配列の型:アミノ酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:蛋白質(OCJF3)

配列:

Met Asn Lys Leu Leu Cys Cys Ala Leu Val Phe Leu Asp lle Ser

-20 -15 -10

Ile Lys Trp Thr Thr Gln Glu Thr Phe Pro Pro Lys Tyr Leu His

-5 1 5

Tyr Asp Glu Glu Thr Ser His Gln Leu Leu Cys Asp Lys Cys Pro

10 15 20

Pro Gly Thr Tyr Leu Lys Gln His Cys Thr Ala Lys Trp Lys Thr

25 30 35

Val Cys Ala Pro Cys Pro Asp His Tyr Tyr Thr Asp Ser Trp His

40 45 50

Thr Ser Asp Glu Cys Leu Tyr Cys Ser Pro Val Cys Lys Glu Leu

55 60 65

Gln Tyr Val Lys Gln Glu Cys Asn Arg Thr His Asn Arg Val Cys

70 75 80

Glu Cys Lys Glu Gly Arg Tyr Leu Glu Ile Glu Phe Cys Leu Lys

85 **90 9**5

His Arg Ser Cys Pro Pro Gly Phe Gly Val Val Gln Ala Gly Thr

100 105 110

Pro Glu Arg Asn Thr Val Cys Lys Arg Cys Pro Asp Gly Phe Phe

115 120 125

Ser Asn Glu Thr Ser Ser Lys Ala Pro Cys Arg Lys His Thr Asn
130 135 140
Cys Ser Val Phe Gly Leu Leu Leu Thr Gin Lys Gly Asn Ala Thr
145 150 155
His Asp Asn Ile Cys Ser Gly Asn Ser Glu Ser Thr Gln Lys Cys
160 165 170
Gly lie Asp Val Thr Leu Cys Glu Glu Ala Phe Phe Arg Phe Ala
175 180 185
Val Pro Thr Lys Phe Thr Pro Asn Trp Leu Ser Val Leu Val Asp
190 195 200
Asn Leu Pro Gly Thr Lys Val Asn Ala Glu Ser Val Glu Arg lle
205 210 215
Lys Arg Gln His Ser Ser Gln Glu Gln Thr Phe Gln Leu Leu Lys
220 225 230
Leu Trp Lys His Gln Asn Lys Asp Gln Asp Ile Val Lys Lys Ile
235 240 245
lle Gln Asp Ile Asp Leu Cys Glu Asn Ser Val Gln Arg His Ile
250 255 260
Gly His Ala Asn Leu Ser Leu Trp Arg lle Lys Asn Gly Asp Gln
265 270 275
Asp Thr Leu Lys Gly Leu Met His Ala Leu Lys His Ser Lys Thr
280 285 290
Tyr His Phe Pro Lys Thr Val Thr Gln Ser Leu Lys Lys Thr Ile
295 300 305
Arg Phe Leu His Ser Phe Thr Met Tyr Lys Leu Tyr Gln Lys Leu
310 315 320
Phe Leu Glu Met Ile Gly Asn Gln Val Gln Ser Val Lys Ile Ser
325 330 335

PCT/JP96/00374

WO 96/26217

Cys Leu

340

配列番号:12

配列の長さ: 465

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類: cDNA (OCIF4)

配列:

ATGAACAAGT	TGCTGTGCTG	CTCGCTCGTG	TTTCTGGACA	TCTCCATTAA	GTGGACCACC	60
CAGGAAACGT	TTCCTCCAAA	GTACCTTCAT	TATGACGAAG	AAACCTCTCA	TCAGCTGTTC	120
TGTGACAAAT	GTCCTCCTGG	TACCTACCTA	AAACAACACT	GTACAGCAAA	GTGGAAGACC	180
GTGTGCGCCC	CTTGCCCTGA	CCACTACTAC	ACAGACAGCT	GGCACACCAG	TGACGAGTGT	240
CTATACTGCA	GCCCCGTGTG	CAAGGAGCTG	CAGTACGTCA	AGCAGGAGTG	CAATCGCACC	300
CACAACCGCG	TGTGCGAATG	CAAGGAAGGG	CGCTACCTTG	AGATAGAGTT	CTGCTTGAAA	360
CATAGGAGCT	GCCCTCCTGG	ATTTGGAGTG	GTGCAAGCTG	GTACGTGTCA	ATGTGCAGCA	420
AAATTAATTA	GGATCATGCA	AAGTCAGATA	GTTGTGACAG	TTTAG		465

配列番号:13

配列の長さ:154

配列の型:アミノ酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:蛋白質(OCIF4)

配列:

Met Asn Lys Leu Leu Cys Cys Ser Leu Val Phe Leu Asp Ile Ser - 20 - 15 -10 lle Lys Trp Thr Thr Gln Glu Thr Phe Pro Pro Lys Tyr Leu His - 5 5 1 Tyr Asp Glu Glu Thr Ser His Gln Leu Leu Cys Asp Lys Cys Pro 10 15 20 Pro Gly Thr Tyr Leu Lys Gln His Cys Thr Ala Lys Trp Lys Thr 25 30 35 Val Cys Ala Pro Cys Pro Asp His Tyr Tyr Thr Asp Ser Trp His 40 45 50 Thr Ser Asp Glu Cys Leu Tyr Cys Ser Pro Val Cys Lys Glu Leu 55 60 65 Gln Tyr Val Lys Gln Glu Cys Asn Arg Thr His Asn Arg Val Cys 70 75 80 Glu Cys Lys Glu Gly Arg Tyr Leu Glu Ile Glu Phe Cys Leu Lys 85 90 95 His Arg Ser Cys Pro Pro Gly Phe Gly Val Val Gln Ala Gly Thr 100 105 110 Cys Gln Cys Ala Ala Lys Leu Ile Arg Ile Met Gln Ser Gln Ile 115 120 125 Val Val Thr Val 130

配列番号:14

配列の長さ:438

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類: c DNA (OCIF5)

配列:

ATGAACAAGT	TGCTGTGCTG	CGCGCTCGTG	TTTCTGGACA	TCTCCATTAA	GTGGACCACC	60
CAGGAAACGT	TTCCTCCAAA	GTACCTTCAT	TATGACGAAG	AAACCTCTCA	TCAGCTGTTG	120
TGTGACAAAT	GTCCTCCTGG	TACCTACCTA	AAACAACACT	GTACAGCAAA	GTGGAAGACC	180
GTGTGCGCCC	CTTGCCCTGA	CCACTACTAC	ACAGACAGCT	GGCACACCAG	TGACGAGTGT	240
CTATACTGCA	GCCCCGTGTG	CAAGGAGCTG	CAGTACGTCA	AGCAGGAGTG	CAATCGCACC	300
CACAACCGCG	TGTGCGAATG	CAAGGAAGGG	CGCTACCTTG	AGATAGAGTT	CTGCTTGAAA	360
CATAGGAGCT	GCCCTCCTGG	ATTTGGAGTG	GTGCAAGCTG	GATGCAGGAG	AAGACCCAAG	420
CCACAGATAT	GTATCTGA					438

配列番号:15

配列の長さ:140

配列の型:アミノ酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:蛋白質(OCIF5)

配列:

Met Asn Lys Leu Leu Cys Cys Ala Leu Val Phe Leu Asp lle Ser

-20 -15 -10

lle Lys Trp Thr Thr Glm Glu Thr Phe Pro Pro Lys Tyr Leu His

-5 1 5

Tyr Asp Glu Glu Thr Ser His Gln Leu Leu Cys Asp Lys Cys Pro

10 15 20

Pro Gly Thr Tyr Leu Lys Gln His Cys Thr Ala Lys Trp Lys Thr

25 30 35

PCT/JP96/00374

Val Cys Ala Pro Cys Pro Asp His Tyr Tyr Thr Asp Ser Trp His 40 45 50 Thr Ser Asp Glu Cys Leu Tyr Cys Ser Pro Val Cys Lys Glu Leu 55 60 Gin Tyr Val Lys Gin Glu Cys Asn Arg Thr His Asn Arg Val Cys. 70 75 80 Glu Cys Lys Glu Gly Arg Tyr Leu Glu Ile Glu Phe Cys Leu Lys 85 90 95 His Arg Ser Cys Pro Pro Gly Phe Gly Val Val Gln Ala Gly Cys 100 105 110 Arg Arg Arg Pro Lys Pro Gin Ile Cys Ile 115 120 125

配列番号:16

配列の長さ:20

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA(プライマー[3)

配列:

AATTAACCCT CACTAAAGGG

20

配列番号:17

配列の長さ:22

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

PCT/JP96/00374

配列の種類:合成DNA(プライマーT7)

配列:

GTAATACGAC TCACTATAGG GC

22

配列番号:18

配列の長さ:20

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA(プライマーIFI)

配列:

ACATCAAAAC AAAGACCAAG

20

配列番号:19

配列の長さ:20

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA(プライマーIF2)

配列:

TCTTGGTCTT TGTTTTGATG

20

配列番号: 20

配列の長さ:20

配列の型:核酸

PCT/JP96/00374

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA(プライマーIF3)

配列:

TTATTCGCCA CAAACTGAGC

20

配列番号:21

配列の長さ:20

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA(プライマーIF4)

配列:

TTGTGAAGCT GTGAAGGAAC

20

配列番号: 22

配列の長さ:20

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA(プライマーIF5)

配列:

GCTCAGTTTG TGGCGAATAA

20

PCT/JP96/00374

配列番号:23

配列の長さ:20

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA(プライマーIF6)

配列:

GTGGGAGCAG AAGACATTGA

20

配列番号: 24

配列の長さ:20

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA(プライマーIF7)

配列:

AATGAACAAC TTGCTGTGCT

20

配列番号: 25

配列の長さ:20

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA (プライマーIF8)

配列:

PCT/JP96/00374

TGACAAATGT CCTCCTGGTA

20

配列番号: 26

配列の長さ:20

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA(プライマーIF9)

配列:

AGGTAGGTAC CAGGAGGACA

20

配列番号:27

配列の長さ:20

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA(プライマーIF10)

配列:

GAGCTGCCCT CCTGGATTTG

20

配列番号: 28

配列の長さ:20

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA (プライマーIF11)

PCT/JP96/00374

配列:

CAAACTGTAT TTCGCTCTGG

20

配列番号: 29

配列の長さ:20

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA (プライマーIF12)

配列:

GTGTGAGGAG GCATTCTTCA

20

配列番号:30

配列の長さ:32

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA(プライマーC19SF)

配列:

GAATCAACTC AAAAAAGTGG AATAGATGTT AC

32

配列番号:31

配列の長さ:32

配列の型:核酸

鎖の数:1

PCT/JP96/00374

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA (プライマーC19SR)

配列:

GTAACATCTA TTCCACTTTT TTGAGTTGAT TC

32

配列番号:32

配列の長さ:30

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成 D N A (プライマーC20SF)

配列:

ATAGATGTTA CCCTGAGTGA GGAGGCATTC

30

配列番号: 33

配列の長さ:30

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA(プライマーC20SR)

配列:

GAATGCCTCC TCACTCAGGG TAACATCTAT

30

PCT/JP96/00374

配列番号: 3 4

配列の長さ:31

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA (プライマーC21SF)

配列:

CAAGATATTG ACCTCAGTGA AAACAGCGTG C

31

配列番号: 35

配列の長さ:31

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA (プライマーC21SR)

配列:

GCACGCTGTT TTCACTGAGG TCAATATCTT G

31

配列番号: 36

配列の長さ:31

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA (プライマーC22SF)

配列:

. PCT/JP96/00374

AAAACAATAA AGGCAAGCAA ACCCAGTGAC C

31

配列番号:37

配列の長さ:31

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA(プライマーC22SR)

配列:

GGTCACTGGG TTTGCTTGCC TTTATTGTTT T

31

配列番号:38

配列の長さ:31

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成 D N A (プライマーC23SF)

配列:

TCAGTAAAAA TAAGCAGCTT ATAACTGGCC A

31

配列番号:39

配列の長さ:31

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA (プライマーC23SR)

PCT/JP96/00374

配列:

TGGCCAGTTA TAAGCTGCTT ATTTTTACTG A

31

配列番号: 40

配列の長さ:22

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA (プライマーIF 14)

配列:

TTGGGGTTTA TTGGAGGAGA TG

22

配列番号: 41

配列の長さ:36

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA (プライマーDCR1F)

配列:

ACCACCCAGG AACCTTGCCC TGACCACTAC TACACA

36

配列番号: 42

配列の長さ:36

配列の型:核酸

鎖の数:1

PCT/JP96/00374

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA(プライマーDCR1R)

配列:

GTCAGGGCAA GGTTCCTGGG TGGTCCACTT AATGGA

36

配列番号: 43

配列の長さ:36

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA(プライマーDCR2F)

配列:

ACCGTGTGCG CCGAATGCAA GGAAGGGCGC TACCTT

36

配列番号: 4 4

配列の長さ:36

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA(プライマーDCR2R)

配列:

TTCCTTGCAT TCGGCGCACA CGGTCTTCCA CTTTGC

36

配列番号: 45

配列の長さ:36

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA(プライマーDCR3F)

配列:

AACCGCGTGT GCAGATGTCC AGATGGGTTC TTCTCA

36

配列番号: 46

配列の長さ:36

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA(プライマーDCR3R)

配列:

ATCTGGACAT CTGCACACGC GGTTGTGGGT GCGATT

36

配列番号: 47

配列の長さ:36

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA(プライマーDCR4F)

配列:

ACAGTTTGCA AATCCGGAAA CAGTGAATCA ACTCAA

36

PCT/JP96/00374

配列番号: 4 S

配列の長さ:36

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA (プライマーDCR4R)

配列:

ACTGTTTCCG GATTTGCAAA CTGTATTTCG CTCTGG

36

配列番号: 49

配列の長さ:36

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA(プライマーDDD1F)

配列:

AATGTGGAAT AGATATTGAC CTCTGTGAAA ACAGCG

30

配列番号:50

配列の長さ:36

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA(プライマーDDD1R)

配列:

PCT/JP96/00374

AGAGGTCAAT ATCTATTCCA CATTTTTGAG TTGATT

36

配列番号:51

配列の長さ:36

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA(プライマーDDD2F)

配列:

AGATCATCCA AGACGCACTA AAGCACTCAA AGACG1

36

配列番号:52

配列の長さ:36

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA (プライマーDDD2R)

配列:

GCTTTAGTGC GTCTTGGATG ATCTTCTTGA CTATAT

36

配列番号:53

配列の長さ:29

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA (プライマーXhoIF)

PCT/JP96/00374

配列:

GGCTCGAGCG CCCAGCCGCC GCCTCCAAG

29

配列番号:54

配列の長さ:20

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成 D N A (プライマーIF 16)

配列:

TTTGAGTGCT TTAGTGCGTG

20

配列番号:55

配列の長さ:30

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA(プライマーCLF)

配列:

TCAGTAAAAA TAAGCTAACT GGAAATGGCC

30

配列番号:56

配列の長さ:30

配列の型:核酸

鎖の数:1

PCT/JP96/00374

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA(プライマーCL R)

配列:

GGCCATTTCC AGTTAGCTTA TTTTTACTGA

30

配列番号:57

配列の長さ:29

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA(プライマーCCR)

配列:

CCGGATCCTC AGTGCTTTAG TGCGTGCAT

29

配列番号:58

配列の長さ:29

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA(プライマーCCD2 R)

配列:

CCGGATCCTC ATTGGATGAT CTTCTTGAC

29

配列番号:59

配列の長さ:29

PCT/JP96/00374

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA (プライマーCCD1 R)

配列:

CCGGATCCTC ATATTCCACA TTTTTGAGT

29

配列番号:60

配列の長さ:29

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA(プライマーCCR4 R)

配列:

CCGGATCCTC ATTTGCAAAC TGTATTTCG

29

配列番号:61

配列の長さ:29

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:合成DNA (プライマーCCR3 R)

配列:

CCGGATCCTC ATTCGCACAC GCGGTTGTG

29

配列番号:62

配列の長さ:401

配列の型:アミノ酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:蛋白質(OCIF-C19S)

配列:

Met Asn Asn Leu Leu Cys Cys Ala Leu Val Phe Leu Asp Ile Ser

-20 -15 -10

lle Lys Trp Thr Thr Gln Glu Thr Phe Pro Pro Lys Tyr Leu His

-5 -1 1 5

Tyr Asp Glu Glu Thr Ser His Gln Leu Leu Cys Asp Lys Cys Pro

10 15 20

Pro Gly Thr Tyr Leu Lys Gln His Cys Thr Ala Lys Trp Lys Thr

25 30 35

Val Cys Ala Pro Cys Pro Asp His Tyr Tyr Thr Asp Ser Trp His

40 45 50

Thr Ser Asp Glu Cys Leu Tyr Cys Ser Pro Val Cys Lys Glu Leu

55 60 65

Gln Tyr Val Lys Gln Glu Cys Asn Arg Thr His Asn Arg Val Cys

70 75 80

Glu Cys Lys Glu Gly Arg Tyr Leu Glu Ile Glu Phe Cys Leu Lys

95 90 95

His Arg Ser Cys Pro Pro Gly Phe Gly Val Val Gln Ala Gly Thr

100 105 110

Pro Glu Arg Asn Thr Val Cys Lys Arg Cys Pro Asp Gly Phe Phe

115 120 125

Ser Asn Glu Thr Ser Ser Lys Ala Pro Cys Arg Lys His Thr Asn
130 135 140
Cys Ser Val Phe Gly Leu Leu Leu Thr Gln Lys Gly Asn Ala Thr
145 150 155
His Asp Asn lle Cys Ser Gly Asn Ser Glu Ser Thr Gln Lys Ser
160 165 170
Gly lle Asp Val Thr Leu Cys Glu Glu Ala Phe Phe Arg Phe Ala
175 180 185
Val Pro Thr Lys Phe Thr Pro Asn Trp Leu Ser Val Leu Val Asp
190 195 200
Asn Leu Pro Gly Thr Lys Val Asn Ala Glu Ser Val Glu Arg Ile
205 210 215
Lys Arg Gln His Ser Ser Gln Glu Gln Thr Phe Gln Leu Leu Lys
220 225 230
Leu Trp Lys His Gln Asn Lys Asp Gln Asp lle Val Lys Lys Ile
235 240 245
lle Gln Asp lle Asp Leu Cys Glu Asn Ser Val Gln Arg His Ile
250 255 260
Gly His Ala Asn Leu Thr Phe Glu Gln Leu Arg Ser Leu Met Glu
265 270 275
Ser Leu Pro Gly Lys Lys Val Gly Ala Glu Asp lle Glu Lys Thr
280 285 290
lle Lys Ala Cys Lys Pro Ser Asp Gln lle Leu Lys Leu Leu Ser
295 300 305
Leu Trp Arg Ile Lys Asn Gly Asp Gln Asp Thr Leu Lys Gly Leu
310 315 320
Met His Ala Leu Lys His Ser Lys Thr Tyr His Phe Pro Lys Thr
325 330 335

 Val Thr Gln Ser Leu Lys
 Lys
 Thr Ile Arg
 Phe Leu His Ser Phe

 340
 345
 350

 Thr Met Tyr Lys
 Leu Tyr Gln Lys
 Leu Phe Leu Glu Met Ile Gly

 355
 360
 365

 Asn Gln Val Gln Ser Val Lys
 Ile Ser Cys
 Leu

 370
 375
 380

配列番号:63

配列の長さ: 401 配列の型: アミノ酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:蛋白質(OCIF-C20S)

配列:

Met Asn Asn Leu Leu Cys Cys Ala Leu Val Phe Leu Asp Ile Ser -10 -15 -20 Ile Lys Trp Thr Thr Gln Glu Thr Phe Pro Pro Lys Tyr Leu His 5 -1 - 5 Tyr Asp Glu Glu Thr Ser His Gln Leu Leu Cys Asp Lys Cys Pro 20 10 15 Pro Gly Thr Tyr Leu Lys Gln His Cys Thr Ala Lys Trp Lys Thr 35 30 25 Val Cys Ala Pro Cys Pro Asp His Tyr Tyr Thr Asp Ser Trp His 50 45 40 Thr Ser Asp Glu Cys Leu Tyr Cys Ser Pro Val Cys Lys Glu Leu 65 60 55 Gln Tyr Val Lys Gln Glu Cys Asn Arg Thr His Asn Arg Val Cys 80 70 75

PCT/JP96/00374

His Arg Ser Cys Pro Pro Gly Phe Gly Val Val Gln Ala Gly Thr 100 105 110 Pro Glu Arg Asn Thr Val Cys Lys Arg Cys Pro Asp Gly Phe Phe 115 120 125 Ser Asn Glu Thr Ser Ser Lys Ala Pro Cys Arg Lys His Thr Asn 130 135 140 Cys Ser Val Phe Gly Leu Leu Leu Thr Gln Lys Gly Asn Ala Thr 145 150 155 His Asp Asn Ile Cys Ser Gly Asn Ser Glu Ser Thr Gln Lys Cys 160 165 170 Gly Ile Asp Val Thr Leu Ser Glu Glu Ala Phe Phe Arg Phe Ala 175 180 185
100 105 110 Pro Glu Arg Asn Thr Val Cys Lys Arg Cys Pro Asp Gly Phe Phe 115 120 Ser Asn Glu Thr Ser Ser Lys Ala Pro Cys Arg Lys His Thr Asn 130 135 Cys Ser Val Phe Gly Leu Leu Leu Thr Gln Lys Gly Asn Ala Thr 140 Cys Ser Val Phe Gly Leu Leu Leu Thr Gln Lys Gly Asn Ala Thr 145 His Asp Asn Ile Cys Ser Gly Asn Ser Glu Ser Thr Gln Lys Cys 160 165 170 Gly Ile Asp Val Thr Leu Ser Glu Glu Ala Phe Phe Arg Phe Ala 175 180 185
Pro Glu Arg Asn Thr Val Cys Lys Arg Cys Pro Asp Gly Phe Phe 115 120 125 Ser Asn Glu Thr Ser Ser Lys Ala Pro Cys Arg Lys His Thr Asn 130 135 140 Cys Ser Val Phe Gly Leu Leu Leu Thr Gln Lys Gly Asn Ala Thr 145 150 155 His Asp Asn Ile Cys Ser Gly Asn Ser Glu Ser Thr Gln Lys Cys 160 165 170 Gly Ile Asp Val Thr Leu Ser Glu Glu Ala Phe Phe Arg Phe Ala 175 180 185
115 120 125 Ser Asn Glu Thr Ser Ser Lys Ala Pro Cys Arg Lys His Thr Asn 130 135 140 Cys Ser Val Phe Gly Leu Leu Leu Thr Gln Lys Gly Asn Ala Thr 145 150 155 His Asp Asn He Cys Ser Gly Asn Ser Glu Ser Thr Gln Lys Cys 160 165 170 Gly He Asp Val Thr Leu Ser Glu Glu Ala Phe Phe Arg Phe Ala 180 185
115 120 125 Ser Asn Glu Thr Ser Ser Lys Ala Pro Cys Arg Lys His Thr Asn 130 135 140 Cys Ser Val Phe Gly Leu Leu Leu Thr Gln Lys Gly Asn Ala Thr 145 150 155 His Asp Asn He Cys Ser Gly Asn Ser Glu Ser Thr Gln Lys Cys 160 165 170 Gly He Asp Val Thr Leu Ser Glu Glu Ala Phe Phe Arg Phe Ala 180 185
130 135 140 Cys Ser Val Phe Gly Leu Leu Leu Thr Gln Lys Gly Asn Ala Thr 145 150 155 His Asp Asn Ile Cys Ser Gly Asn Ser Glu Ser Thr Gln Lys Cys 160 165 170 Gly Ile Asp Val Thr Leu Ser Glu Glu Ala Phe Phe Arg Phe Ala 175 180 185
Cys Ser Val Phe Gly Leu Leu Leu Thr Gln Lys Gly Asn Ala Thr 145 150 155 His Asp Asn Ile Cys Ser Gly Asn Ser Glu Ser Thr Gln Lys Cys 160 165 170 Gly Ile Asp Val Thr Leu Ser Glu Glu Ala Phe Phe Arg Phe Ala 175 180 185
His Asp Asn Ile Cys Ser Gly Asn Ser Glu Ser Thr Gln Lys Cys 160 165 170 Gly lle Asp Val Thr Leu Ser Glu Glu Ala Phe Phe Arg Phe Ala 175 180 185
His Asp Asn Ile Cys Ser Gly Asn Ser Glu Ser Thr Gln Lys Cys 160 165 170 Gly lle Asp Val Thr Leu Ser Glu Glu Ala Phe Phe Arg Phe Ala 175 180 185
160 165 170 Gly lie Asp Val Thr Leu Ser Glu Glu Ala Phe Phe Arg Phe Ala 175 180 185
Gly lie Asp Val Thr Leu Ser Glu Glu Ala Phe Phe Arg Phe Ala 175 180 185
175 180 185
100
H 1 P P P P P P P P P P P P P P P P P P
Val Pro Thr Lys Phe Thr Pro Asn Trp Leu Ser Val Leu Val Asp
190 195 200
Asn Leu Pro Gly Thr Lys Val Asn Ala Glu Ser Val Glu Arg Ile
205 210 215
Lys Arg Gln His Ser Ser Gln Glu Gln Thr Phe Gln Leu Leu Lys
220 225 230
Leu Trp Lys His Gln Asn Lys Asp Gln Asp Ile Val Lys Lys Ile
235 240 245
lle Gln Asp Ile Asp Leu Cys Glu Asn Ser Val Gln Arg His Ile
250 255 260
Gly His Ala Asn Leu Thr Phe Glu Gln Leu Arg Ser Leu Met Glu
265 270 275
Ser Leu Pro Gly Lys Lys Val Gly Ala Glu Asp Ile Glu Lys Thr
280 285 290

lle Lys Ala Cys Lys Pro Ser Asp Gln Ile Leu Lys Leu Leu Ser 305 300 295 Leu Trp Arg Ile Lys Asn Gly Asp Gln Asp Thr Leu Lys Gly Leu 320 315 310 Met His Ala Leu Lys His Ser Lys Thr Tyr His Phe Pro Lys Thr 335 330 325 Val Thr Gln Ser Leu Lys Lys Thr Ile Arg Phe Leu His Ser Phe 350 340 345 Thr Met Tyr Lys Leu Tyr Gln Lys Leu Phe Leu Glu Mot Ile Gly 365 355 360 Asn Gln Val Gln Ser Val Lys lle Ser Cys Leu 380 370 375

配列番号: 6 4

配列の長さ:401

配列の型:アミノ酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:蛋白質(OCIF-C21S)

配列:

Met Asn Asn Leu Leu Cys Cys Ala Leu Val Phe Leu Asp lle Ser

-20

-15

-10

Ile Lys Trp Thr Thr Gln Glu Thr Phe Pro Pro Lys Tyr Leu His

- 5

-1 1

5

Tyr Asp Glu Glu Thr Ser His Gln Leu Leu Cys Asp Lys Cys Pro

10

15

20

Pro Gly Thr Tyr Leu Lys Gin His Cys Thr Ala Lys Trp Lys Thr

25

30

35

PCT/JP96/00374

٧a	l Cy	s Al	a Pr	о Су	s Pr	o As	p Hi	s Tyr	r Iv	r Thi	r Ası	o Ser	· Tro	His
40					45			-	-	50			,	5
Th	r Se	r As	p G1	u Cy		u Tv:	r Cv:	s Sei	r Pr	o Val	Cvs	s luc	. C1	Lou
5 5				·	60					65	. 0,	, 1, y S		Leu
G 1	n Ty	r Va	l Ly	s Gli		u Cvs	: Ası	n Are	> The	r His	40.	Ara	Val	۲.,,
70			•		75	,		6	,	80	поп	i mig	Vaj	Cys
	ı Cv.	s Lv	s Gli	ս նիչ		7 Tur	رم ا		. Ita	e Glu	Dha	Cua	1	1
85		,			90		20.0		1110	95	rne	. Cys	rea	Lys
	Ar	s Se	ר כעי	s Pro		. Glu	Dha	. (1) u	17.1	Val	C1	A 1 -	C1.	
100		, ,	. ₀ ,		105		1116	: uly	A 41 1		GIN	H 1 3	ыу	Inr
		ı Ar:	a Aer	The			۱	à	C	110		C :	р.	e
115			. 1131		120		Lys	HIE	C) S	Pro	ASP	ыlу	Phe	Phe
		. ይነ	The	۰ ۲۵۰			A 1 a	Das	C	125	,		•	
130		. 010	4 4 11 1	361			міа	rro	cys	Arg	Lys	His	Thr	Asn
		· Val	Pho	. C1.,	135		1	ጥ ኒ	٥,	140				_
145		* 4 1	1 116	ију		reu	Leu	ınr	Gin	Lys	Gly	Asn	Ala	Thr
		Acn	110	Cup	150	C1			٠,	155				
160	пзр	пон	. 116	Cys		оту	ASD	3er	៤វេប	Ser	Thr	GIn	Lys	Cys
	Lia	4.5.5	Val	T L	165	•	٥,	۵.		170	_			
175	116	изр	val	Inr		Lys	6 I u	Glu	Ala	Phe	Phe	Arg	Phe	Ala
	D=0	ተ ետ	Luc	DL_	180	n		_		185				
190	110	1111	Lys	rne		Pro	Asn	Trp	Leu	Ser	Val	Leu	Val	Asp
	1	D	C1	T 1	195			• •		200				
	rea	FFO	ыу	ınr		Val	Asn	Ala		Ser	Val	Glu	Arg :	lle
205	Δ	<i>c</i> .	** •		210	_				215				
	Hrg	Ыn	His			Gln	Glu	Gln		Phe 1	Gln	Leu l	Leu i	ys.
220	_		•••		225					230				
	Trp	Lys	His			Lys	Asp	Gln	Asp	lle I	Val	Lys I	ys I	le
235					240				:	245				

lle Glm Asp lie Asp Leu Ser Glu Asn Ser Val Glm Arg His lle 260 255 250 Gly His Ala Asn Leu Thr Phe Glu Gln Leu Arg Ser Leu Met Glu 275 270 265 Ser Leu Pro Gly Lys Lys Val Gly Ala Glu Asp Ile Glu Lys Thr 290 285 280 lle Lys Ala Cys Lys Pro Ser Asp Gln Ile Leu Lys Leu Leu Ser 305 300 295 Leu Trp Arg Ile Lys Asn Gly Asp Gin Asp Thr Leu Lys Gly Leu 320 315 310 Met His Ala Leu Lys His Ser Lys Thr Tyr His Phe Pro Lys Thr 335 330 325 Val Thr Gln Ser Leu Lys Lys Thr Ile Arg Phe Leu His Ser Phe 350 345 340 Thr Met Tyr Lys Leu Tyr Gln Lys Leu Phe Leu Glu Met lle Gly 365 360 355 Asn Gln Val Gln Ser Val Lys Ile Ser Cys Leu 380 375 370

配列番号:65

配列の長さ:401

配列の型:アミノ酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:蛋白質(OCIF-C22S)

配列:

Met Asn Asn Leu Leu Cys Cys Ala Leu Val Phe Leu Asp Ile Ser

-20 -15

-10

He Lys Trp Thr Thr Gin Glu Thr Phe Pro Pro Lys Tyr Leu His -5 - 1 Tyr Asp Glu Glu Thr Ser His Gln Leu Leu Cys Asp Lys Cys Pro Pro Gly Thr Tyr Leu Lys Gln His Cys Thr Ala Lys Trp Lys Thr Val Cys Ala Pro Cys Pro Asp His Tyr Tyr Thr Asp Ser Trp His Thr Ser Asp Glu Cys Leu Tyr Cys Ser Pro Val Cys Lys Glu Leu 5 Gln Tyr Val Lys Gln Glu Cys Asn Arg Thr His Asn Arg Val Cys Glu Cys Lys Glu Gly Arg Tyr Leu Glu Ile Glu Phe Cys Leu Lys His Arg Ser Cys Pro Pro Gly Phe Gly Val Val Gln Ala Gly Thr Pro Glu Arg Asn Thr Val Cys Lys Arg Cys Pro Asp Gly Phe Phe Ser Asn Glu Thr Ser Ser Lys Ala Pro Cys Arg Lys His Thr Asn Cys Ser Val Phe Gly Leu Leu Leu Thr Gln Lys Gly Asn Ala Thr His Asp Asn Ile Cys Ser Gly Asn Ser Glu Ser Thr Gln Lys Cys Gly lle Asp Val Thr Leu Cys Glu Glu Ala Phe Phe Arg Phe Ala Val Pro Thr Lys Phe Thr Pro Asn Trp Leu Ser Val Leu Val Asp

Asn Leu Pro Gly Thr Lys Val Asn Ala Glu Ser Val Glu Arg Ile
205 210 215
Lys Arg Gln His Ser Ser Gln Glu Gln Thr Phe Gln Leu Leu Lys
220 225 230
Leu Trp Lys His Gln Asn Lys Asp Gln Asp Ile Val Lys Lys Ile
235 240 245
lle Gln Asp Ile Asp Leu Cys Glu Asn Ser Val Gln Arg His Ile
250 255 260
Gly His Ala Asn Leu Thr Phe Glu Gln Leu Arg Ser Leu Met Glu
265 270 275
Ser Leu Pro Gly Lys Lys Val Gly Ala Glu Asp Ile Glu Lys Thr
280 285 290
lle Lys Ala Ser Lys Pro Ser Asp Gln lle Leu Lys Leu Leu Ser
295 300 305
Leu Trp Arg Ile Lys Asn Gly Asp Gln Asp Thr Leu Lys Gly Leu
310 315 320
Met His Ala Leu Lys His Ser Lys Thr Tyr His Phe Pro Lys Thr
325 330 335
Val Thr Gln Ser Leu Lys Lys Thr Ile Arg Phe Leu His Ser Phe
340 345 350
Thr Met Tyr Lys Leu Tyr Gln Lys Leu Phe Leu Glu Met lle Gly
355 360 365
Asn Gln Val Gin Ser Val Lys Ile Ser Cys Leu
370 375 380

配列番号:66

配列の長さ:401

配列の型:アミノ酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:蛋白質(OCIF-C23S)

配列:

Met Asn Asn Leu Leu Cys Cys Ala Leu Val Phe Leu Asp Ile Ser

-20 -15

Ile Lys Trp Thr Thr Gln Glu Thr Phe Pro Pro Lys Tyr Leu His

-5 -1 1 5

Tyr Asp Glu Glu Thr Ser His Gln Leu Leu Cys Asp Lys Cys Pro

10 15 20

Pro Gly Thr Tyr Leu Lys Gln His Cys Thr Ala Lys Trp Lys Thr

25 30 35

Val Cys Ala Pro Cys Pro Asp His Tyr Tyr Thr Asp Ser Trp His

40 45 50

Thr Ser Asp Glu Cys Leu Tyr Cys Ser Pro Val Cys Lys Glu Leu

55 60 65

Gln Tyr Val Lys Gln Glu Cys Asn Arg Thr His Asn Arg Val Cys

70 75 80

Glu Cys Lys Glu Gly Arg Tyr Leu Glu Ile Glu Phe Cys Leu Lys

85 90 **9**5

His Arg Ser Cys Pro Pro Gly Phe Gly Val Val Gln Ala Gly Thr

100 105 110

Pro Glu Arg Asn Thr Val Cys Lys Arg Cys Pro Asp Gly Phe Phe

115 120 125

Ser Asn Glu Thr Ser Ser Lys Ala Pro Cys Arg Lys His Thr Asn

130 135 140

Cys Ser Val Phe Gly Leu Leu Leu Thr Gln Lys Gly Asn Ala Thr

145 150 155

His Asp Asn Ile Cys	Ser Gly Asn Ser Glu	Ser Thr Gln Lys Cys
160	165	170
Gly lle Asp Val Thr	Leu Cys Glu Glu Ala	Phe Phe Arg Phe Ala
175	180	185
Val Pro Thr Lys Phe	Thr Pro Asn Trp Leu	Ser Val Leu Val Asp
190	195	200
Asn Leu Pro Gly Thr	Lys Val Asn Ala Glu	Ser Val Glu Arg Ile
205	210	215
Lys Arg Gln His Ser	Ser Gln Glu Gln Thr	Phe Gln Leu Leu Lys
220	225	230
Leu Trp Lys His Gln	Asn Lys Asp Gln Asp	lle Val Lys Lys Ile
235	240	245
lle Gln Asp Ile Asp	Leu Cys Glu Asn Ser	Val Gln Arg His Ile
250	255	260
Gly His Ala Asn Leu	Thr Phe Glu Gln Leu	Arg Ser Leu Met Glu
265	270	275
Ser Leu Pro Gly Lys	Lys Val Gly Ala Glu	Asp Ile Glu Lys Thr
280	28 5	290
lle Lys Ala Cys Lys	Pro Ser Asp Gln Ile	Leu Lys Leu Leu Ser
295	300	30 5
Leu Trp Arg Ile Lys	Asn Gly Asp Gln Asp	Thr Leu Lys Gly Leu
310	315	320
Met His Ala Leu Lys	His Ser Lys Thr Tyr	His Phe Pro Lys Thr
325	330	335
Val Thr Gln Ser Let	ı Lys Lys Thr Ile Arg	
340	345	350
Thr Met Tyr Lys Le	u Tyr Gln Lys Leu Phe	Leu Glu Met lle Gly
35 5	360	365

Asn Gln Val Gln Ser Val Lys Ile Ser Scr Leu 370 375 380

配列番号:67

配列の長さ:360

配列の型:アミノ酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:蛋白質(OCIF-DCR1)

配列:

Met Asn Asn Leu Ceu Cys Cys Ala Leu Val Phe Lou Asp Ile Ser

-20 -15

lie Lys Trp Thr Thr Gln Glu Pro Cys Pro Asp His Tyr Tyr Thr

-5 -1 1 5

Asp Scr Trp His Thr Ser Asp Glu Cys Leu Tyr Cys Ser Pro Val

10 15 20

Cys Lys Glu Leu Gln Tyr Val Lys Gln Glu Cys Asn Arg Thr His

25 30 35

Asn Arg Val Cys Glu Cys Lys Glu Gly Arg Tyr Leu Glu Ile Glu

40 45 50

Phe Cys Leu Lys His Arg Ser Cys Pro Pro Gly Phe Gly Val Val

55 60 65

Gin Ala Gly Thr Pro Glu Arg Asn Thr Val Cys Lys Arg Cys Pro

70 75 80

Asp Gly Phe Phe Ser Asn Glu Thr Ser Ser Lys Ala Pro Cys Arg

85 90 95

Lys His Thr Asn Cys Ser Val Phe Gly Leu Leu Thr Gln Lys

100 105 110

Gly Asn Ala Thr His Asp Asn Ile Cys Ser Gly Asn Ser Glu Ser
115 120 125
Thr Gln Lys Cys Gly Ile Asp Val Thr Leu Cys Glu Glu Ala Phe
130 135 140
Phe Arg Phe Ala Val Pro Thr Lys Phe Thr Pro Asn Trp Leu Ser
145 150 155
Val Leu Val Asp Asn Leu Pro Gly Thr Lys Val Asn Ala Glu Ser
160 165 170
Val Glu Arg Ile Lys Arg Gln His Ser Ser Gln Glu Gln Thr Phe
175 180 185
Gln Leu Leu Lys Leu Trp Lys His Gln Asn Lys Asp Gln Asp Ile
190 195 200
Val Lys Lys lie lle Gin Asp lle Asp Leu Cys Glu Asn Ser Val
205 210 215
Gln Arg His Ile Gly His Ala Asn Leu Thr Phe Glu Gln Leu Arg
220 225 230
Ser Leu Met Glu Ser Leu Pro Gly Lys Lys Val Gly Ala Glu Asp
235 240 245
lle Glu Lys Thr lle Lys Ala Cys Lys Pro Ser Asp Gln lle Leu
250 255 260
Lys Leu Leu Ser Leu Trp Arg Ile Lys Asn Gly Asp Gln Asp Thr
265 270 275
Leu Lys Gly Leu Met His Ala Leu Lys His Ser Lys Thr Tyr His
280 285 290
Phe Pro Lys Thr Val Thr Gin Ser Leu Lys Lys Thr Ile Arg Phe
295 300 305
Leu His Ser Phe Thr Met Tyr Lys Leu Tyr Gln Lys Leu Phe Leu
310 315 320

Glu Met Ile Gly Asn Gln Val Gln Scr Val Lys Ile Ser Cys Leu 325 330 335

配列番号:68

配列の長さ:359 配列の型:アミノ酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:蛋白質(OCIF-DCR2)

配列:

Met Asn Asn Leu Leu Cys Cys Ala Leu Val Phe Leu Asp lie Ser

-20 -15 -10

lle Lys Trp Thr Thr Gln Glu Thr Phe Pro Pro Lys Tyr Leu His

5

-5 -1 1

Tyr Asp Glu Glu Thr Ser His Gln Leu Leu Cys Asp Lys Cys Pro

10 15 20

Pro Gly Thr Tyr Leu Lys Gln His Cys Thr Ala Lys Trp Lys Thr

25 30 35

Val Cys Ala Glu Cys Lys Glu Gly Arg Tyr Leu Glu Ile Glu Phe

40 45 50

Cys Leu Lys His Arg Ser Cys Pro Pro Gly Phe Gly Val Val Gln

55 60 65

Ala Gly Thr Pro Glu Arg Asn Thr Val Cys Lys Arg Cys Pro Asp

70 75 80

Gly Phe Phe Ser Asn Glu Thr Ser Ser Lys Ala Pro Cys Arg Lys

85 90 95

His Thr Asn Cys Ser Val Phe Gly Leu Leu Leu Thr Gln Lys Gly

100 105 110

Asn Ala Thr His Asp Asn Ile	Cys Ser Gly Asn Ser Glu Ser Thr
115 120	125
Gln Lys Cys Gly Ile Asp Val	Thr Leu Cys Glu Glu Ala Phe Phe
130 135	140
Arg Phe Ala Val Pro Thr Lys	Phe Thr Pro Asn Trp Leu Ser Val
145 150	155
Leu Val Asp Asn Leu Pro Gly	Thr Lys Val Asn Ala Glu Sor Val
160 165	170
Glu Arg lle Lys Arg Gln His	Ser Ser Gln Glu Gln Thr Phe Gln
175 180	185
Leu Leu Lys Leu Trp Lys His	Gln Asn Lys Asp Gln Asp Ile Val
190 195	200
Lys Lys lie lie Gin Asp lie	Asp Leu Cys Glu Asn Ser Val Gln
205 210	215
Arg His lle Gly His Ala Asn	Leu Thr Phe Glu Gln Leu Arg Ser
220 225	230
Leu Met Glu Ser Leu Pro Gly	Lys Lys Val Gly Ala Glu Asp Ile
235 240	245
Glu Lys Thr Ile Lys Ala Cys	Lys Pro Ser Asp Gln Ile Leu Lys
250 255	260
Leu Leu Ser Leu Trp Arg Ile	Lys Asn Gly Asp Gln Asp Thr Leu
265 270	275
Lys Gly Leu Met His Ala Leu	Lys His Ser Lys Thr Tyr His Phe
280 285	290
Pro Lys Thr Val Thr Gln Ser	Leu Lys Lys Thr Ile Arg Phe Leu
295 300	305
His Ser Phe Thr Met Tyr Lys	Leu Tyr Gln Lys Leu Phe Leu Glu
310 315	320

Met Ile Gly Asn Gln Val Gln Ser Val Lys Ile Ser Cys Leu 325 330 335

配列番号:69

配列の長さ:363 配列の型:アミノ酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:蛋白質(OCIF-DCR3)

配列:

Met Asn Asn Leu Leu Cys Cys Ala Leu Val Phe Leu Asp Ile Ser

-20 -15 -10

Ile Lys Trp Thr Thr Gln Glu Thr Phe Pro Pro Lys Tyr Leu His
-5 -1 1 5

Tyr Asp Glu Glu Thr Ser His Gln Leu Leu Cys Asp Lys Cys Pro

10 15 20

Pro Gly Thr Tyr Leu Lys Gln His Cys Thr Ala Lys Trp Lys Thr

25 30 35

Val Cys Ala Pro Cys Pro Asp His Tyr Tyr Thr Asp Ser Trp His

40 45 50

Thr Ser Asp Glu Cys Leu Tyr Cys Ser Pro Val Cys Lys Glu Leu

55 60 65

Gln Tyr Val Lys Gln Glu Cys Asn Arg Thr His Asn Arg Val Cys

70 75 80

Arg Cys Pro Asp Gly Phe Phe Ser Asn Glu Thr Ser Ser Lys Ala

85 90 95

Pro Cys Arg Lys His Thr Asn Cys Ser Val Phe Gly Leu Leu Leu

100 105 110

Thr Gln Lys Gly Asn	Ala Thr His Asp Asn	lle Cys Ser Gly Asn
115	120	125
Ser Glu Ser Thr Gln	Lys Cys Gly Ile Asp	Va! Thr Leu Cys Glu
130	135	140
Glu Ala Phe Phe Arg	Phe Ala Val Pro Thr	Lys Phe Thr Pro Asn
145	150	155
Trp Leu Ser Val Leu	Val Asp Asn Leu Pro	Gly Thr Lys Val Asn
160	165	170
Ala Glu Ser Val Glu	Arg lie Lys Arg Gin	His Ser Ser Cln Glu
175	180	185
Gln Thr Phe Gln Leu	Leu Lys Leu Irp Lys	His Gln Asn Lys Asp
190	195	200
Gln Asp Ile Val Lys	Lys Ile Ile Gln Asp	lle Asp Leu Cys Glu
205	210	215
Asn Ser Val Gln Arg	His Ile Gly His Ala	Asn Leu Thr Phe Glu
220	225	230
Gln Leu Arg Ser Leu	Met Glu Ser Leu Pro	Gly Lys Lys Val Gly
235	240	24 5
Ala Glu Asp Ile Glu	Lys Thr lle Lys Ala	Cys Lys Pro Ser Asp
250	255	260
Gln lle Leu Lys Leu	Leu Ser Leu Trp Arg	lle Lys Asn Gly Asp
265	270	275
Gln Asp Thr Leu Lys	Gly Leu Met His Ala	Leu Lys His Ser Lys
280	285	290
Thr Tyr His Phe Pro	Lys Thr Val Thr Gln	Ser Leu Lys Lys Thr
295	300	305
lle Arg Phe Leu His	Ser Phe Thr Met Tyr	Lys Leu Tyr Gln Lys
310	315	320

Met Asn Asn Leu Leu Cys Cys Ala Leu Val Phe Leu Asp Ile Ser -20 -15 . -10

Ile Lys Trp Thr Thr Gln Glu Thr Phe Pro Pro Lys Tyr Leu His
-5 -1 1 5

Tyr Asp Glu Glu Thr Ser His Gln Leu Leu Cys Asp Lys Cys Pro

10 15 20

Pro Gly Thr Tyr Leu Lys Gln His Cys Thr Ala Lys Trp Lys Thr

25 30 35

Val Cys Ala Pro Cys Pro Asp His Tyr Tyr Thr Asp Ser Trp His

40 45 50

Thr Ser Asp Glu Cys Leu Tyr Cys Ser Pro Val Cys Lys Glu Leu

55 60 65

Gln Tyr Val Lys Gln Glu Cys Asn Arg Thr His Asn Arg Val Cys

70 75 80

Glu Cys Lys Glu Gly Arg Tyr Leu Glu Ile Glu Phe Cys Leu Lys

85 90 95

His Arg Ser Cys Pro Pro Gly Phe Gly Val Val Glm Ala Gly Thr
100 105 110
Pro Glu Arg Asn Thr Val Cys Lys Ser Gly Asn Ser Glu Ser Thr
115 120 125
Gln Lys Cys Gly Ile Asp Val Thr Leu Cys Glu Glu Ala Phe Phe
130 135 140
Arg Phe Ala Val Pro Thr Lys Phe Thr Pro Asn Trp Leu Ser Val
145 150 155
Leu Val Asp Asn Leu Pro Gly Thr Lys Val Asn Ala Glu Ser Val
160 165 170
Glu Arg Ile Lys Arg Gln His Ser Ser Gln Glu Gln Thr Phe Gln
175 180 185
Leu Leu Lys Leu Trp Lys His Gln Asn Lys Asp Gln Asp lle Val
190 195 200
Lys Lys Ile Ile Gin Asp Ile Asp Leu Cys Glu Asn Ser Val Gin
205 210 215
Arg His Ile Gly His Ala Asn Leu Thr Phe Glu Gln Leu Arg Ser
220 225 230
Leu Met Glu Ser Leu Pro Gly Lys Lys Val Gly Ala Glu Asp Ile
235 240 245
Glu Lys Thr Ile Lys Ala Cys Lys Pro Ser Asp Gln Ile Leu Lys
250 255 260
Leu Leu Ser Leu Trp Arg Ile Lys Asn Gly Asp Gin Asp Thr Leu
265 270 275
Lys Gly Leu Met His Ala Leu Lys His Ser Lys Thr Tyr His Phe
280 285 290
Pro Lys Thr Val Thr Gln Ser Leu Lys Lys Thr lle Arg Phe Leu
295 300 305

40

PCT/JP96/00374

310 315 320 Met Ile Gly Asn Gln Val Gln Ser Val Lys Ile Ser Cys Leu 325 330 335 配列番号:71 配列の長さ:326 配列の型:アミノ酸 鎖の数:1 トポロジー:直鎖状 配列の種類:蛋白質(OCIF-DDD1) 配列: Met Asn Asn Leu Leu Cys Cys Ala Leu Val Phe Leu Asp lle Ser -20 - 15 - 10 lle Lys Trp Thr Thr Gln Glu Thr Phe Pro Pro Lys Tyr Leu His - 5 -1 1 5 Tyr Asp Glu Glu Thr Ser His Gln Leu Leu Cys Asp Lys Cys Pro 10 15 20 Pro Gly Thr Tyr Leu Lys Gln His Cys Thr Ala Lys Trp Lys Thr 25 30 35

His Ser Phe Thr Met Tyr Lys Leu Tyr Gln Lys Leu Phe Leu Glu

50 Thr Ser Asp Glu Cys Leu Tyr Cys Ser Pro Val Cys Lys Glu Leu 55 60 65 Gln Tyr Val Lys Gln Glu Cys Asn Arg Thr His Asn Arg Val Cys 70 75 80

Val Cys Ala Pro Cys Pro Asp His Tyr Tyr Thr Asp Ser Trp His

45

Glu Cys Lys Glu Gly Arg Tyr Leu Glu Ile Glu Phe Cys Leu Lys 85 90

His Arg Ser Cys Pro Pro Gly Phe Gly Val Val Gln Ala Gly Thr
100 105 110
Pro Glu Arg Asn Thr Val Cys Lys Arg Cys Pro Asp Gly Phe Phe
115 120 125
Ser Asn Glu Thr Ser Ser Lys Ala Pro Cys Arg Lys His Thr Asn
130 135 140
Cys Ser Val Phe Gly Leu Leu Leu Thr Gln Lys Gly Asn Ala Thr
145 150 155
His Asp Asn lle Cys Ser Gly Asn Ser Glu Ser Thr Gln Lys Cys
160 165 170
Gly lle Asp Ile Asp Leu Cys Glu Asn Ser Val Gln Arg His lle
175 180 185
Gly His Ala Asn Leu Thr Phe Glu Gln Leu Arg Ser Leu Met Glu
190 195 200
Ser Leu Pro Gly Lys Lys Val Gly Ala Glu Asp Ile Glu Lys Thr
205 210 215
lle Lys Ala Cys Lys Pro Ser Asp Gin IIc Leu Lys Leu Leu Ser
220 225 230
Leu Trp Arg Ile Lys Asn Gly Asp Gln Asp Thr Leu Lys Gly Leu
235 240 245
Met His Ala Leu Lys His Ser Lys Thr Tyr His Phe Pro Lys Thr
250 255 260
Val Thr Gln Ser Leu Lys Lys Thr Ile Arg Phe Leu His Ser Phe
265 270 275
Thr Met Tyr Lys Leu Tyr Gln Lys Leu Phe Leu Glu Met Ile Gly
280 285 290
Asn Gln Val Gln Ser Val Lys Ile Ser Cys Leu
295 300 305

配列の長さ:327

配列の型:アミノ酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:蛋白質(OCIF-DDD2)

配列:

Met Asn Asn Leu Cys Cys Ala Leu Val Phe Leu Asp Ile Ser

-20 -15

lle Lys Trp Thr Thr Gln Glu Thr Phe Pro Pro Lys Tyr Leu His

-5 -1 **1** 5

Tyr Asp Glu Glu Thr Ser His Gln Leu Leu Cys Asp Lys Cys Pro

10 15 20

Pro Gly Thr Tyr Leu Lys Gln His Cys Thr Ala Lys Trp Lys Thr

25 30 35

Val Cys Ala Pro Cys Pro Asp His Tyr Tyr Thr Asp Ser Trp His

40 45 50

Thr Ser Asp Glu Cys Leu Tyr Cys Ser Pro Val Cys Lys Glu Leu

55 60 65

Gln Tyr Val Lys Gln Glu Cys Asn Arg Thr His Asn Arg Val Cys

70 75 80

Glu Cys Lys Glu Gly Arg Tyr Leu Glu Ile Glu Phe Cys Leu Lys

85 90 95

His Arg Ser Cys Pro Pro Gly Phe Gly Val Val Gln Ala Gly Thr

100 105 110

Pro Glu Arg Asn Thr Val Cys Lys Arg Cys Pro Asp Gly Phe Phe

115 120 125

Ser Asn Glu Thr Ser Ser Lys Ala Pro Cys Arg Lys His Thr Asn
130 135 140
Cys Ser Val Phe Gly Leu Leu Leu Thr Gln Lys Gly Asn Ala Thr
145 150 155
His Asp Asn Ile Cys Ser Gly Asn Ser Glu Ser Thr Gln Lys Cys
160 165 170
Gly Ile Asp Val Thr Leu Cys Glu Glu Ala Phe Phe Arg Phe Ala
175 180 185
Val Pro Thr Lys Phe Thr Pro Asn Trp Leu Ser Val Leu Val Asp
190 195 200
Asn Leu Pro Gly Thr Lys Val Asn Ala Glu Ser Val Glu Arg Ile
205 210 215
Lys Arg Gln His Ser Ser Gln Glu Gln Thr Phe Gln Leu Leu Lys
220 225 230
Leu Trp Lys His Gln Asn Lys Asp Gln Asp lle Val Lys Lys Ile
235 240 245
lle Gln Asp Ala Leu Lys His Ser Lys Thr Tyr His Phe Pro Lys
250 255 260
Thr Val Thr Gln Ser Leu Lys Lys Thr lle Arg Phe Leu His Ser
265 270 275
Phe Thr Met Tyr Lys Leu Tyr Gln Lys Leu Phe Leu Glu Met Ile
28 0 28 5 29 0
Gly Asn Gln Val Gln Ser Val Lys lle Ser Cys Leu
295 300 305

配列の長さ:399 配列の型:アミノ酸 鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:蛋白質(OCIF-CL)

配列:

Met Asn Asn Leu Cys Cys Ala Leu Val Phe Leu Asp Ile Ser

-20 -15 -10

lle Lys Trp Thr Thr Gln Glu Thr Phe Pro Pro Lys Tyr Leu His

5

-5 -1 1

Tyr Asp Glu Glu Thr Ser His Gln Leu Leu Cys Asp Lys Cys Pro

10 15 20

Pro Gly Thr Tyr Leu Lys Gln His Cys Thr Ala Lys Trp Lys Thr

25 30 35

Val Cys Ala Pro Cys Pro Asp His Tyr Tyr Thr Asp Ser Trp His

40 45 50

Thr Ser Asp Glu Cys Leu Tyr Cys Ser Pro Val Cys Lys Glu Leu

55 60 65

Gln Tyr Val Lys Gln Glu Cys Asn Arg Thr His Asn Arg Val Cys

70 75 80

Glu Cys Lys Glu Gly Arg Tyr Leu Glu Ile Glu Phe Cys Leu Lys

95 90 95

His Arg Ser Cys Pro Pro Gly Phe Gly Val Val Gin Ala Gly Thr

100 105 110

Pro Glu Arg Asn Thr Val Cys Lys Arg Cys Pro Asp Gly Phe Phe

115 120 125

Ser Asn Glu Thr Ser Ser Lys Ala Pro Cys Arg Lys His Thr Asn

130 135 140

Cys Ser Val Phe Gly Leu Leu Leu Thr Gln Lys Gly Asn Ala Thr

145 150 155

His Asp Asn lle Cys Ser Gly Asn Ser Glu Ser Thr Gln Lys Cys	S
160 165 170	
Gly Ile Asp Val Thr Leu Cys Glu Glu Ala Phe Phe Arg Phe Ala	à
175 .180 .185	
Val Pro Thr Lys Phe Thr Pro Asn Trp Leu Ser Val Leu Val Asp	р
190 195 200	
Asn Leu Pro Gly Thr Lys Val Asn Ala Glu Ser Val Glu Arg Ile	9
205 210 215	
Lys Arg Gln His Ser Ser Gln Glu Gln Thr Phe Gln Leu Leu Lys	S
220 225 230	
Leu Trp Lys His Gln Asn Lys Asp Gln Asp lle Val Lys Lys lle	9
235 240 245	
lle Gln Asp Ile Asp Leu Cys Glu Asn Ser Val Gln Arg His Ile	9
250 255 260	
Gly His Ala Asn Leu Thr Phe Glu Gln Leu Arg Ser Leu Met Glo	u
265 270 275	
Ser Leu Pro Gly Lys Lys Val Gly Ala Glu Asp Ile Glu Lys Thi	r
280 285 290	
lle Lys Ala Cys Lys Pro Ser Asp Gin lie Leu Lys Leu Leu Ser	r
295 300 305	
Leu Trp Arg lie Lys Asn Gly Asp Gln Asp Thr Leu Lys Gly Let	u
310 315 320	
Met His Ala Leu Lys His Ser Lys Thr Tyr His Phe Pro Lys Th	r
325 330 335	
Val Thr Gln Ser Leu Lys Lys Thr Ile Arg Phe Leu His Ser Pho	е
340 345 350	
Thr Met Tyr Lys Leu Tyr Gln Lys Leu Phe Leu Glu Met Ile Gl	y
355 360 365	

Asn Gln Val Gln Ser Val Lys lle Ser 370 375

配列番号:74

配列の長さ:351

配列の型:アミノ酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:蛋白質(OCJF-CC)

配列:

Met Asn Asn Leu Leu Cys Cys Ala Leu Val Phe Leu Asp Ile Ser

-20 -15 -10

lle Lys Trp Thr Thr Gln Glu Thr Phe Pro Pro Lys Tyr Leu His

-5 -1 1 5

Tyr Asp Glu Glu Thr Ser His Gln Leu Leu Cys Asp Lys Cys Pro

10 15 20

Pro Gly Thr Tyr Leu Lys Gln His Cys Thr Ala Lys Trp Lys Thr

25 30 35

Val Cys Ala Pro Cys Pro Asp His Tyr Tyr Thr Asp Ser Trp His

40 45 50

Thr Ser Asp Glu Cys Leu Tyr Cys Ser Pro Val Cys Lys Glu Leu

55 60 65

Gln Tyr Val Lys Gln Glu Cys Asn Arg Thr His Asn Arg Val Cys

70 75 80

Glu Cys Lys Glu Gly Arg Tyr Leu Glu lle Glu Phe Cys Leu Lys

85 90 95

His Arg Ser Cys Pro Pro Gly Phe Gly Val Val Gln Ala Gly Thr

100 105 110

Pro Glu Arg Asn Thr Val Cys Lys Arg Cys Pro Asp Gly Phe Phe
115 120 125
Ser Asn Glu Thr Ser Ser Lys Ala Pro Cys Arg Lys His Thr Asn
130 135 140
Cys Ser Val Phe Gly Leu Leu Thr Gln Lys Gly Asn Ala Thr
145 150 155
His Asp Asm Ile Cys Ser Gly Asm Ser Glu Ser Thr Glm Lys Cys
160 165 170
Gly lie Asp Val Thr Leu Cys Glu Glu Ala Phe Phe Arg Phe Ala
175 180 185
Val Pro Thr Lys Phe Thr Pro Asn Trp Leu Ser Val Leu Val Asp
190 195 200
Asn Leu Pro Gly Thr Lys Val Asn Ala Glu Ser Val Glu Arg Ile
205 210 215
Lys Arg Gln His Ser Ser Gln Glu Gln Thr Phe Gln Leu Leu Lys
220 225 230
Leu Trp Lys His Gln Asn Lys Asp Gln Asp Ile Val Lys Lys Ile
235 240 245
lle Gln Asp lle Asp Leu Cys Glu Asn Ser Val Gln Arg His Ile
250 255 260
Gly His Ala Asn Leu Thr Phe Glu Gln Leu Arg Ser Leu Met Glu
265 270 275
Ser Leu Pro Gly Lys Lys Val Gly Ala Glu Asp lle Glu Lys Thr
280 285 290
lle Lys Ala Cys Lys Pro Ser Asp Gin Ile Leu Lys Leu Leu Ser
295 300 305
Leu Trp Arg Ile Lys Asn Gly Asp Gln Asp Thr Leu Lys Gly Leu
310 315 320

Met His Ala Leu Lys His 325 330

配列番号:75

配列の長さ:272 配列の型:アミノ酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:蛋白質(OCIF-CDD2)

配列:

Met Asn Asn Leu Leu Cys Cys Ala Leu Val Phe Leu Asp lle Ser

-20 -15 -10

Ile Lys Trp Thr Thr Gln Glu Thr Phe Pro Pro Lys Tyr Leu His

-5 -1 1

Tyr Asp Glu Glu Thr Ser His Gln Leu Leu Cys Asp Lys Cys Pro

10 15 20

Pro Gly Thr Tyr Leu Lys Gln His Cys Thr Ala Lys Trp Lys Thr

25 30 35

Val Cys Ala Pro Cys Pro Asp His Tyr Tyr Thr Asp Ser Trp His

40 45 50

Thr Ser Asp Glu Cys Leu Tyr Cys Ser Pro Val Cys Lys Glu Leu

55 60 65

Gln Tyr Val Lys Gln Glu Cys Asn Arg Thr His Asn Arg Val Cys

70 75 80

Glu Cys Lys Glu Gly Arg Tyr Leu Glu Ile Glu Phe Cys Leu Lys

85 90 95

His Arg Ser Cys Pro Pro Gly Phe Gly Val Val Glm Ala Gly Thr

100 105 110

Pro Glu Arg Asn Thr Val Cys Lys Arg Cys Pro Asp Gly Phe Phe 125 120 115 Ser Asn Glu Thr Ser Ser Lys Ala Pro Cys Arg Lys His Thr Asn 140 135 130 Cys Ser Val Phe Gly Leu Leu Leu Thr Gln Lys Gly Asn Ala Thr 150 155 145 His Asp Asn Ile Cys Ser Gly Asn Ser Glu Ser Thr Gln Lys Cys 165 170 160 Gly Ile Asp Val Thr Leu Cys Glu Glu Ala Phe Phe Arg Phe Ala 180 185 175 Val Pro Thr Lys Phe Thr Pro Asn Trp Leu Ser Val Leu Val Asp 195 200 190 Asn Leu Pro Gly Thr Lys Val Asn Ala Glu Ser Val Glu Arg Ile 215 205 210 Lys Arg Gln His Ser Ser Gln Glu Gln Thr Phe Gln Leu Leu Lys 230 225 220 Leu Trp Lys His Gln Asn Lys Asp Gln Asp Ile Val Lys Lys Ile 240 245 235 lle Gln 250

配列番号:76

配列の長さ:197

配列の型:アミノ酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:蛋白質(OCIF-CDD1)

配列:

PCT/JP96/00374

Met Asn Asn Leu Leu Cys Cys Ala Leu Val Phe Leu Asp Ile Ser -20 - 15 -10 Ile Lys Trp Thr Thr Gln Glu Thr Phe Pro Pro Lys Tyr Leu His - 5 - 1 Tyr Asp Glu Glu Thr Ser His Gln Leu Leu Cys Asp Lys Cys Pro Pro Gly Thr Tyr Leu Lys Gln His Cys Thr Ala Lys Trp Lys Thr Val Cys Ala Pro Cys Pro Asp His Tyr Tyr Thr Asp Ser Trp His Thr Ser Asp Glu Cys Leu lyr Cys Ser Pro Val Cys Lys Glu Leu Gln Tyr Val Lys Gln Glu Cys Asn Arg Thr His Asn Arg Val Cys Glu Cys Lys Glu Gly Arg Tyr Leu Glu Ile Glu Phe Cys Leu Lys His Arg Ser Cys Pro Pro Gly Phe Gly Val Val Gln Ala Gly Thr Pro Glu Arg Asn Thr Val Cys Lys Arg Cys Pro Asp Gly Phe Phe Ser Asn Glu Thr Ser Ser Lys Ala Pro Cys Arg Lys His Thr Asn Cys Ser Val Phe Gly Leu Leu Leu Thr Gln Lys Gly Asn Ala Thr His Asp Asn Ile Cys Ser Gly Asn Ser Glu Ser Thr Gln Lys Cys Gly Ile

配列の長さ:143

配列の型:アミノ酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:蛋白質(OCIF-CCR4)

配列:

Met Asn Asn Leu Leu Cys Cys Ala Leu Val Phe Leu Asp Ile Ser

-20 -15 -10

lle Lys 1rp Thr Thr Gln Glu Thr Phe Pro Pro Lys Tyr Leu His

-5 -1 1 5

Tyr Asp Glu Glu Thr Ser His Gln Leu Leu Cys Asp Lys Cys Pro

10 15 20

Pro Gly Thr Tyr Leu Lys Gln His Cys Thr Ala Lys Trp Lys Thr

25 30 35

Val Cys Ala Pro Cys Pro Asp His Tyr Tyr Thr Asp Ser Trp His

40 45 50

Thr Ser Asp Glu Cys Leu Tyr Cys Ser Pro Val Cys Lys Glu Leu

55 60 65

Gin Tyr Val Lys Gin Glu Cys Asn Arg Thr His Asn Arg Val Cys

70 75 80

Glu Cys Lys Glu Gly Arg Tyr Leu Glu Ile Glu Phe Cys Leu Lys

85 90 95

His Arg Ser Cys Pro Pro Gly Phe Gly Val Val Gln Ala Gly Thr

100 105 110

Pro Glu Arg Asn Thr Val Cys Lys

配列の長さ:106

配列の型:アミノ酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:蛋白質(೧СIF-ССR3)

配列:

Met Asn Asn Leu Leu Cys Cys Ala Leu Val Phe Leu Asp Ile Ser

- 20 - 15

-10

Ile Lys îrp Thr Thr Gln Glu Thr Phe Pro Pro Lys Tyr Leu His

- 5

-1 1

5

Tyr Asp Glu Glu Thr Ser His Gln Leu Leu Cys Asp Lys Cys Pro

10

15

20

Pro Gly Thr Tyr Leu Lys Gln His Cys Thr Ala Lys Trp Lys Thr

25

30

35

Val Cys Ala Pro Cys Pro Asp His Tyr Tyr Thr Asp Ser Trp His

40

45

50

Thr Ser Asp Glu Cys Leu Tyr Cys Ser Pro Val Cys Lys Glu Leu

55

60

65

Gln Tyr Val Lys Gln Glu Cys Asn Arg Thr His Asn Arg Val Cys

70

75

80

Glu

配列の長さ:393

配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状

配列の種類:蛋白質(OCIF-CBst)

配列:

Met Asn Asn Leu Leu Cys Cys Ala Leu Val Phe Leu Asp Ile Ser

- 20

-15

- 10

lle Lys Trp Thr Thr Gln Glu Thr Phe Pro Pro Lys Tyr Leu His

-5

-1 1

5

Tyr Asp Glu Glu Thr Ser His Gln Leu Leu Cys Asp Lys Cys Pro

10

15

20

Pro Gly Thr Tyr Leu Lys Gln His Cys Thr Ala Lys Trp Lys Thr

25

30

35

Val Cys Ala Pro Cys Pro Asp His Tyr Tyr Thr Asp Ser Trp His

40

45

50

Thr Ser Asp Glu Cys Leu Tyr Cys Ser Pro Val Cys Lys Glu Leu

55

60

65

Gln Tyr Val Lys Gln Glu Cys Asn Arg Thr His Asn Arg Val Cys

70

75

80

Glu Cys Lys Glu Gly Arg Tyr Leu Glu Ile Glu Phe Cys Leu Lys

85

90

95

His Arg Ser Cys Pro Pro Gly Phe Gly Val Val Gln Ala Gly Thr

100

105

110

Pro Glu Arg Asn Thr Val Cys Lys Arg Cys Pro Asp Gly Phe Phe

115

120

125

Ser Asn Glu Thr Ser Ser Lys Ala Pro Cys Arg Lys His Thr Asn

130

135

Cys	Ser	Val	Phe	: Gly	Lei	ı Lei	Leu	Thr	Gl	Lys	Gly	Asr	Ala	Thr
145	i				150)				155	,			
His	Asp	Asn	lle	Cys	Ser	- Gly	/ Asn	Ser	Glu	Ser	Thr	Gin	Lys	Cys
160					165	5				170				
Gły	Ιle	Asp	Val	Thr	Leu	ı Cys	Glu	Glu	Ala	Phe	Phe	Arg	Phe	Ala
175					180)				185				
Val	Pro	Thr	Lys	Phe	Thr	Pro	Asn	Trp	Leu	Ser	Val	Leu	Val	Asp
190					195	i				200				
Asn	Leu	Pro	Gly	Thr	Lys	Val	Asn	Ala	Glu	Ser	Val	Glu	Arg	He
205					210					215				
Lys	Arg	Gln	His	Ser	Ser	Gln	Glu	Gln	Thr	Phē	Gln	Leu	Leu	Lys
220					225					230				
Leu	Trp	Lys	His	GIn	Asn	Lys	Asp	Gln	Asp	He	Va 1	Lys	Lys	lle
235					240					245				
lle	Gln	Asp	lle	Asp	Leu	Cys	Glu	Asn	Ser	Va 1	Gln	Arg	His	Ile
250					255					260				
Gly	His	Ala	Asn	Leu	Thr	Phe	Glu	Gln	Leu	Arg	Ser	Leu	Met	Glu
265					270					275				
Ser	Leu	Pro	Gly	Lys	Lys	Val	Gly	Ala	Glu	Asp	He	Glu	Lys	Thr
280					285					290				
lle	Lys	Ala	Cys	Lys	Pro	Ser	Asp	Gln	lle	Leu	Lys	Leu	Leu	Ser
295					300					305				
	Trp	Arg	He	Lys	Asn	Gly	Asp	Gln	Asp	Thr	Leu	Lys	Gly	Leu
310					315					320				
	His	Ala	Leu			Ser	Lys	Thr	Туг	His	Phe	Pro	Lys	Thr
32 5					330					335				
Val	Thr	Gln	Ser	Leu	Lys	Lys	Thr	lle	Arg	Phe	Leu	His	Ser	Phe
340					345					350				

Thr Met Tyr Lys Leu Tyr Gln Lys Leu Phe Leu Glu Met Ile Gly

355

360

365

Asn Leu Val

370

配列番号:80

配列の長さ:321 配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状

配列の種類:蛋白質(OCIF-CSph)

配列:

Met Asn Asn Leu Leu Cys Cys Ala Leu Val Phe Leu Asp Ile Ser

- 20

- 15

- 10

Ile Lys Trp Thr Thr Gln Glu Thr Phe Pro Pro Lys Tyr Leu His

- 5

-1 1

5

Tyr Asp Glu Glu Thr Ser His Gln Leu Leu Cys Asp Lys Cys Pro

10

15

20

Pro Gly Thr Tyr Leu Lys Gln His Cys Thr Ala Lys Trp Lys Thr

25

30

35

Val Cys Ala Pro Cys Pro Asp His Tyr Tyr Thr Asp Ser Trp His

40

45

50

Thr Ser Asp Glu Cys Leu Tyr Cys Ser Pro Val Cys Lys Glu Leu

55

60

65

Gln Tyr Val Lys Gln Glu Cys Asn Arg Thr His Asn Arg Val Cys

70

75

80

Glu Cys Lys Glu Gly Arg Tyr Leu Glu Ile Glu Phe Cys Leu Lys

85

90

H i	s Ar	g Se	r Cy	s Pr	o Pro	613	, Phe	e Gly	Va:	l Va	Gla	n Ala	a Gly	/ Ihr
10	0				105	5				110)			
Pro	o Gli	u Ar	g As	n Th	r Vəl	Cys	Lys	Arg	Cys	s Pro	Ası	o Gly	Phe	Phe
115	5				120					125	;			
Sei	r Ası	n Gl	u Th	r Se	r Ser	Lys	Ala	Pro	Cys	Are	Lys	His	Thr	Asn
130)				135					140	ı			
Cys	s Sei	· Va	l Ph	e Gly	y Leu	Leu	Leu	Thr	Gln	lys	Gly	Asn	Ala	Thr
145	5				150					155				
His	Asp	As.	n II	е Суз	s Ser	Gly	Asn	Ser	Glu	Ser	Thr	Gln	Lys	Cys
160)				165					170				
Gly	lle	As	p Va	l Thr	r Leu	Cys	Glu	Glu	Ala	Phe	Phe	Arg	Phe	Ala
175	,				180					185				
Val	Pro	Th	Lys	s Phe	? Thr	Pro	Asn	Trp	Leu	Ser	Val	Leu	Val	Asp
190					195					200				
		Pro	Gly	Thr	Lys	Val	Asn	Ala	Glu	Ser	Val	Glu	Arg	lle
205					210					215				
	Arg	Gir	His	Ser	Ser	Gln	Glu	Gln	Thr	Phe	Gin	Leu	Leu	Lys
220					225					230				
	Trp	Lys	His	Gln	Asn	Lys	Asp	Gln	Asp	lle	Val	Lys	Lys	lle
235					240					245				
	Gln	Asp	Ile	Asp	Leu	Cys	Glu	Asn	Ser	Val	Gln	Arg	His	lle
250					255					260				
	His	Ala	Asn	Leu	Thr	Phe	Glu	Gln	Leu	Arg	Ser	Leu	Met	Glu
265		_			270					275				
	Leu	Pro	Gly	Lys	Lys	Val	Gly	Ala	Glu	Asp	lle	Glu	Lys	Thr
280			_		285					290				
	Lys	Ala	Ser	Leu										
295					300									

配列の長さ:202

配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状

配列の種類:蛋白質(OCIF-CBsp)

配列:

Met Asn Asn Leu Leu Cys Cys Ala Leu Val Pho Leu Asp Ile Ser

-20 -15

lle Lys Trp Thr Thr Glm Glu Thr Pho Pro Pro Lys Tyr Lem His

- 10

-5 -1 1 5

10 15 20

Tyr Asp Glu Glu Thr Ser His Gln Leu Leu Cys Asp Lys Cys Pro

25 30 35

Pro Gly Thr Tyr Leu Lys Gln His Cys Thr Ala Lys Trp Lys Thr

40 45 50

Val Cys Ala Pro Cys Pro Asp His Tyr Tyr Thr Asp Ser Trp His

55 60 65

Thr Ser Asp Glu Cys Leu Tyr Cys Ser Pro Val Cys Lys Glu Leu

70 75 80

Gln Tyr Val Lys Gln Glu Cys Asn Arg Thr His Asn Arg Val Cys

85 90 95

Glu Cys Lys Glu Gly Arg Tyr Leu Glu Ile Glu Phe Cys Leu Lys

100 105 110

His Arg Ser Cys Pro Pro Gly Phe Gly Val Val Gln Ala Gly Thr

115 120 125

Pro Glu Arg Asn Thr Val Cys Lys Arg Cys Pro Asp Gly Phe Phe

130 135 140

Ser Asm Glu Thr Ser Ser Lys Ala Pro Cys Arg Lys His Thr Asm

145 150 155

Cys Ser Val Phe Gly Leu Leu Leu Thr Gln Lys Gly Asn Ala Thr

160 165 170

His Asp Asm Ile Cys Ser Gly

175 180

配列番号:82

配列の長さ:84

配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状

配列の種類:蛋白質(OCIF-CPst)

配列:

Met Asn Asn Leu Leu Cys Cys Ala Leu Val Phe Leu Asp lle Ser

-20 -15 -10

Ile Lys Trp Thr Thr Gln Glu Thr Phe Pro Pro Lys Tyr Leu His

-5 -1 1 5

Tyr Asp Glu Glu Thr Ser His Gln Leu Leu Cys Asp Lys Cys Pro

10 15 20

Pro Gly Thr Tyr Leu Lys Gln His Cys Thr Ala Lys Trp Lys Thr

25 30 35

Val Cys Ala Pro Cys Pro Asp His Tyr Tyr Thr Asp Ser Trp His

40 45 50

Thr Ser Asp Glu Cys Leu Tyr Leu Val

55 60

配列番号:83

配列の長さ:1206

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類: c DNA (OCIF-C19S)

配列:

ATGAACAACT TGCTGTGCTG CGCGCTCGTG TTTCTGGACA TCTCCATTAA GTGGACCACC 60 CAGGAAACGT TTCCTCCAAA GTACCTTCAT TATGACGAAG AAACCTCTCA TCAGCTCTTG 120 TGTGACAAAT GTCCTCCTGG TACCTACCTA AAACAACACT GTACAGCAAA GTGGAAGACC 180 GTGTGCGCCC CTTGCCCTGA CCACTACTAC ACAGACAGCT GGCACACCAG TGACGAGTG! 240 CTATACTGCA GCCCCGTGTG CAAGGAGCTG CAGTACGTCA AGCAGGAGTG CAATCGCACC 300 CACAACCGCG TGTGCGAATG CAAGGAAGGG CGCTACCTTG AGATAGAGTT CTGCTTGAAA 360 CATAGGAGET GCCCTCCTGG ATTTGGAGTG GTGCAAGCTG GAACCCCAGA GCGAAATACA 420 GTTTGCAAAA GATGTCCAGA TGGGTTCTTC TCAAATGAGA CGTCATCTAA AGCACCCTGT 480 AGAAAACACA CAAATTGCAG TGTCTTTGGT CTCCTGCTAA CTCAGAAAGG AAATGCAACA 540 CACGACAACA TATGTTCCGG AAACAGTGAA TCAACTCAAA AAAGTGGAAT AGATGTTACC 600 CTGTGTGAGG AGGCATTCTT CAGGTTTGCT GTTCCTACAA AGTTTACGCC TAACTGGCTT 660 AGTGTCTTGG TAGACAATTT GCCTGGCACC AAAGTAAACG CAGAGAGTGT AGAGAGGAT4 720 AAACGGCAAC ACAGCTCACA AGAACAGACT TTCCAGCTGC TGAAGTTATG GAAACATCAA 780 AACAAAGACC AAGATATAGT CAAGAAGATC ATCCAAGATA TTGACCTCTG TGAAAACAGC 840 GTGCAGCGGC ACATTGGACA TGCTAACCTC ACCTTCGAGC AGCTTCGTAG CTTGATGGAN 900 AGCTTACCGG GAAAGAAAGT GGGAGCAGAA GACATTGAAA AAACAATAAA GGCATGCAAA 960 CCCAGTGACC AGATCCTGAA GCTGCTCAGT TTGTGGCGAA TAAAAAATGG CGACCAAGAC 1020 ACCTTGAAGG GCCTAATGCA CGCACTAAAG CACTCAAAGA CGTACCACTT TCCCAAAACT 1080 GTCACTCAGA GTCTAAAGAA GACCATCAGG TTCCTTCACA GCTTCACAAT GTACAAATTG 1140 TATCAGAAGT TATTTTTAGA AATGATAGGT AACCAGGTCC AATCAGTAAA AATAAGCTGC 1200 1206 TTATAA

配列番号:84

配列の長さ:1206

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA(OCIF-C20S)

配列:

ATGAACAACT TGCTGTGCTG CGCGCTCGTG TTTCTGGACA TCTCCATTAA GTGGACCACC 60 CAGGAAACGT TTCCTCCAAA GTACCTTCAT TATGACGAAG AAACCTCTCA TCAGCTGTTG 120 TGTGACAAAT GTCCTCCTGG TACCTACCTA AAACAACACT GTACAGCAAA GTGGAAGACC 180 GTGTGCGCCC CTTGCCCTGA CCACTACTAC ACAGACAGCT GGCACACCAG TGACGAGTGT 240 CTATACTGCA GCCCCGTGTG CAAGGAGCTG CAGTACGTCA AGCAGGAGTG CAATCGCACC 300 CACAACCGCG TGTGCGAATG CAAGGAAGGG CGCTACCTTG AGATAGAGTT CTGCTTGAAA 360 CATAGGAGCT GCCCTCCTGG ATTTGGAGTG GTGCAAGCTG GAACCCCAGA GCGAAATACA 420 GTTTGCAAAA GATGTCCAGA TGGGTTCTTC TCAAATGAGA CGTCATCTAA AGCACCCTGT 480 AGAAAACACA CAAATTGCAG TGTCTTTGGT CTCCTGCTAA CTCAGAAAGG AAATGCAACA 540 CACGACAACA TATGTTCCGG AAACAGTGAA TCAACTCAAA AATGTGGAAT AGATGTTACC 600 CTGAGTGAGG AGGCATTCTT CAGGTTTGCT GTTCCTACAA AGTTTACGCC TAACTGGCTT 660 AGTGTCTTGG TAGACAATTT GCCTGGCACC AAAGTAAACG CAGAGAGTGT AGAGAGGATA 720 AAACGGCAAC ACAGCTCACA AGAACAGACT TTCCAGCTGC TGAAGTTATG GAAACATCAA 780 AACAAAGACC AAGATATAGT CAAGAAGATC ATCCAAGATA TTGACCTCTG TGAAAACAGC 840 GTGCAGCGGC ACATTGGACA TGCTAACCTC ACCTTCGAGC AGCTTCGTAG CTTGATGGAA 900 AGCTTACCGG GAAAGAAAGT GGGAGCAGAA GACATTGAAA AAACAATAAA GGCATGCAAA 960 CCCAGTGACC AGATCCTGAA GCTGCTCAGT TTGTGGCGAA TAAAAAATGG CGACCAAGAC 1020 ACCTTGAAGG GCCTAATGCA CGCACTAAAG CACTCAAAGA CGTACCACTT TCCCAAAACT 1080 GTCACTCAGA GTCTAAAGAA GACCATCAGG TTCCTTCACA GCTTCACAAT GTACAAATTG 1140 TATCAGAAGT TATTTTTAGA AATGATAGGT AACCAGGTCC AATCAGTAAA AATAAGCTGC 1200

TTATAA 1206

配列番号:85

配列の長さ:1206

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類: c DNA (OC1F-C21S)

配列:

ATGAACAACT TGCTGTGCTG CGCGCTCGTG TTTCTGGACA TCTCCATTAA GTGGACCACC 68 CAGGAAACGT TTCCTCCAAA GTACCTTCAT TATGACGAAG AAACCTCTCA TCAGCTGTTG 120 TGTGACAAAT GTCCTCCTGG TACCTACCTA AAACAACACT GTACAGCAAA GTGGAAGACC 180 GTGTGCGCCC CTTGCCCTGA CCACTACTAC ACAGACAGC1 GGCACACCAG TGACGAGTGT 240 CTATACTGCA GCCCCGTGTG CAAGGAGCTG CAGTACGTCA AGCAGGAGTG CAATCGCACC 300 CACAACCGCG TGTGCGAATG CAAGGAAGGG CGCTACCTTG AGATAGAGTT CTGCTTGAAA 360 CATAGGAGCT GCCCTCCTGG ATTTGGAGTG GTGCAAGCTG GAACCCCAGA GCGAAATACA 420 GTTTGCAAAA GATGTCCAGA TGGGTTCTTC TCAAATGAGA CGTCATCTAA AGCACCCTGT 480 AGAAAACACA CAAATTGCAG TGTCTTTGGT CTCCTGCTAA CTCAGAAAGG AAATGCAACA 540 CACGACAACA TATGTTCCGG AAACAGTGAA TCAACTCAAA AATGTGGAAT AGATGTTACC 600 CTGTGTGAGG AGGCATTCTT CAGGTTTGCT GTTCCTACAA AGTTTACGCC TAACTGGCTT 660 AGTGTCTTGG TAGACAATTT GCCTGGCACC AAAGTAAACG CAGAGAGTGT AGAGAGGATA 720 AAACGGCAAC ACAGCTCACA AGAACAGACT TTCCAGCTGC TGAAGTTATG GAAACATCAA 780 AACAAAGACC AAGATATAGT CAAGAAGATC ATCCAAGATA TTGACCTCAG TGAAAACAGC 840 GTGCAGCGGC ACATTGGACA TGCTAACCTC ACCTTCGAGC AGCTTCGTAG CTTGATGGAA 900 AGCTTACCGG GAAAGAAAGT GGGAGCAGAA GACATTGAAA AAACAATAAA GGCATGCAAA 960 CCCAGTGACC AGATCCTGAA GCTGCTCAGT TTGTGGCGAA TAAAAAATGG CGACCAAGAC 1020 ACCTTGAAGG GCCTAATGCA CGCACTAAAG CACTCAAAGA CGTACCACTT TCCCAAAACT 1080

GTCACTCAGA GTCTAAAGAA GACCATCAGG TTCCTTCACA GCTTCACAAT GTACAAATTG 1140
TATCAGAAGT TATTTTTAGA AATGATAGGT AACCAGGTCC AATCAGTAAA AATAAGCTGC 1200
TTATAA 1206

配列番号:86

配列の長さ:1206

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類: c DNA (OCIF-C22S)

配列:

ATGAACAACT TGCTGTGCTG CGCGCTCGTG TTTCTGGACA TCTCCATTAA GTGGACCACC 60 CAGGAAACGT TTCCTCCAAA GTACCTTCAT TATGACGAAG AAACCTCTCA TCAGCTGTTG 120 TGTGACAAAT GTCCTCCTGG TACCTACCTA AAACAACACT GTACAGCAAA GTGGAAGACC 180 GTGTGCGCCC CTTGCCCTGA CCACTACTAC ACAGACAGCT GGCACACCAG TGACGAGTGT 240 CTATACTGCA GCCCCGTGTG CAAGGAGCTG CAGTACGTCA AGCAGGAGTG CAATCGCACC 300 CACAACCGCG TGTGCGAATG CAAGGAAGGG CGCTACCTTG AGATAGAGTT CTGCTTGAAA 360 CATAGGAGCT GCCCTCCTGG ATTTGGAGTG GTGCAAGCTG GAACCCCAGA GCGAAATACA 420 GTTTGCAAAA GATGTCCAGA TGGGTTCTTC TCAAATGAGA CGTCATCTAA AGCACCCTGT 480 AGAAAACACA CAAATTGCAG TGTCTTTGGT CTCCTGCTAA CTCAGAAAGG AAATGCAACA 540 CACGACAACA TATGTTCCGG AAACAGTGAA TCAACTCAAA AATGTGGAAT AGATGTTACC 600 CTGTGTGAGG AGGCATTCTT CAGGTTTGCT GTTCCTACAA AGTTTACGCC TAACTGGCTT 660 AGTGTCTTGG TAGACAATTT GCCTGGCACC AAAGTAAACG CAGAGAGTGT AGAGAGGATA 720 AAACGGCAAC ACAGCTCACA AGAACAGACT TTCCAGCTGC TGAAGTTATG GAAACATCAA 780 AACAAAGACC AAGATATAGT CAAGAAGATC ATCCAAGATA TTGACCTCTG TGAAAACAGC 840 GTGCAGCGGC ACATTGGACA TGCTAACCTC ACCTTCGAGC AGCTTCGTAG CTTGATGGAA 900 AGCTTACCGG GAAAGAAAGT GGGAGCAGAA GACATTGAAA AAACAATAAA GGCAAGCAAA 960

CCCAGTGACC AGATCCTGAA GCTGCTCAGT TTGTGGCGAA TAAAAAATGG CGACCAAGAC 1020
ACCTTGAAGG GCCTAATGCA CGCACTAAAG CACTCAAAGA CGTACCACTT TCCCAAAACT 1080
GTCACTCAGA GTCTAAAGAA GACCATCAGG TTCCTTCACA GCTTCACAAT GTACAAATTG 1140
TATCAGAAGT TATTTTTAGA AATGATAGGT AACCAGGTCC AATCAGTAAA AATAAGCTGC 1200
TTATAA

配列番号:87

配列の長さ:1206

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA(OCIF-C23S)

配列:

ATGAACAACT TGCTGTGCTG CGCGCTCGTG TTTCTGGACA TCTCCATTAA GTGGACCACC 60
CAGGAAACGT TTCCTCCAAA GTACCTTCAT TATGACGAAG AAACCTCTCA TCAGCTGTTG 120
TGTGACAAAT GTCCTCCTGG TACCTACCTA AAACAACACT GTACAGCAAA GTGGAAGACC 180
GTGTGCGCCC CTTGCCCTGA CCACTACTAC ACAGACAGCT GGCACACCAG TGACGAGTGT 240
CTATACTGCA GCCCCGTGTG CAAGGAGGCT CAGTACGTCA AGCAGGAGTG CAATCGCACC 300
CACAACCGCG TGTGCGAATG CAAGGAAGGG CGCTACCTTG AGATAGAGTT CTGCTTGAAA 360
CATAGGAGCT GCCCTCCTGG ATTTGGAGTG GTGCAAGCTG GAACCCCAGA GCGAAATACA 420
GTTTGCAAAA GATGTCCAGA TGGGTTCTTC TCAAATGAGA CGTCATCTAA AGCACCCTGT 480
AGAAAACACA CAAATTGCAG TGTCTTTGGT CTCCTGCTAA CTCAGAAAGG AAATGCAACA 540
CACGACAACA TATGTTCCGG AAACAGTGAA TCAACTCAAA AATGTGGAAT AGATGTTACC 600
CTGTGTGAGG AGGCATTCTT CAGGTTTGCT GTCCTACAA AGTTTACGCC TAACTGGCTT 660
AGTGTCTTGG TAGACAATTT GCCTGGCACC AAAGTAAACG CAGAGAGTGT AGAGAGGATA 720
AAACGGCAAC ACAGCTCACA AGAACAGACT TTCCAGCTGC TGAAGTTATG GAAACATCAA 780
AACAAAGACC AAGATTAGT CAAGAAGACT ATCCAAGATA TTGACCTCTG TGAAAACAGC 840

GTGCAGCGGC ACATTGGACA TGCTAACCTC ACCTTCGAGC AGCTTCGTAG CTTGATGGAA 900 AGCTTACCGG GAAAGAAGT GGGAGCAGAA GACATTGAAA AAACAATAAA GGCATGCAAA 960 CCCAGTGACC AGATCCTGAA GCTGCTCAGT TTGTGGCGAA TAAAAAAATGG CGACCAAGAC 1020 ACCTTGAAGG GCCTAATGCA CGCACTAAAG CACCTCAAAGA CGTACCACTT TCCCAAAACT 1080 GTCACTCAGA GTCTAAAGAA GACCATCAGG TTCCTTCACA GCTTCACAAT GTACAAATTG 1140 TATCAGAAGT TATTTTAGA AATGATAGGT AACCAGGTCC AATCAGTAAA AATAAGCAGC 1200 TTATAAA

配列番号:88

配列の長さ:1083

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA (OCIF-DCR1)

配列:

ATGAACAACT TGCTGTGCTG CGCGCTCGTG TTTCTGGACA TCTCCATTAA GTGGACCACC 60
CAGGAACCTT GCCCTGACCA CTACTACACA GACAGCTGGC ACACCAGTGA CGAGTGTCTA 120
TACTGCAGCC CCGTGTGCAA GGAGCTGCAG TACGTCAAGC AGGAGTGCAA TCGCACCCAC 180
AACCGCGTGT GCGAATGCAA GGAAGGGCGC TACCTTGAGA TAGAGTTCTG CTTGAAACAT 240
AGGAGCTGCC CTCCTGGATT TGGAGTGGTG CAAGCTGGAA CCCCAGAGCG AAATACAGTT 300
TGCAAAAAGAT GTCCAGATGG GTTCTTCTCA AATGAGACGT CATCTAAAGC ACCCTGTAGA 360
AAACACACAA ATTGCAGTGT CTTTGGTCTC CTGCTAACTC AGAAAGGAAA TGCAACACAC 420
GACAACATAT GTTCCGGAAA CAGTGAATCA ACTCAAAAAAT GTGGAATAGA TGTTACCCTG 480
TGTGAGGAGG CATTCTTCAG GTTTGCTGTT CCTACAAAGT TTACGCCTAA CTGGCTTAGT 540
GTCTTGGTAG ACAATTTGCC TGGCACCAAA GTAAACGCAG AGAGTGTAGA GAGGATAAAA 600
CGGCAACCAC GCTCACAAGA ACAGACTTTC CAGCTGCTGA AGTTATGGAA ACATCAAAAAC 660
AAAGACCAAG ATATAGTCAA GAAGATCATC CAAGATATTG ACCTCTGTGA AAACAGCGTG 720

CAGCGGCACA TTGGACATGC TAACCTCACC TTCGAGCAGC TTCGTAGCTT GATGGAAAGC 780

TTACCGGGAA AGAAAGTGGG AGCAGAAGAC ATTGAAAAAA CAATAAAGGC ATGCAAACCC 840

AGTGACCAGA TCCTGAAGCT GCTCAGTTTG TGGCGAATAA AAAATGGCGA CCAAGACACC 900

TTGAAGGGCC TAATGCACGC ACTAAAGCAC TCAAAGACGT ACCACTTTCC CAAAACTGTC 960

ACTCAGAGTC TAAAGAAGAC CATCAGGTTC CTTCACAGCT TCACAATGTA CAAATTGTAT 1020

CAGAAGTTAT TTTTAGAAAT GATAGGTAAC CAGGTCCAAT CAGTAAAAAT AAGCTGCTTA 1080

TAA

配列番号:89

配列の長さ:1080

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類: c DNA (OCIF-DCR2)

配列:

ATGAACAACT TGCTGTGCTG CGCGCTCGTG TTTCTGGACA TCTCCATTAA GTGGACCACC 60
CAGGAAACGT TTCCTCCAAA GTACCTTCAT TATGACGAAG AAACCTCTCA TCAGCTGTTC 120
TGTGACAAAT GTCCTCCTGG TACCTACCTA AAACAACACT GTACAGCAAA GTGGAAGACC 180
GTGTGCGCCG AATGCAAGGA AGGGCGCTAC CTTGAGATAG AGTTCTGCTT GAAACATAGG 240
AGCTGCCCTC CTGGATTTGG AGTGGTGCAA GCTGGAACCC CAGAGCGAAA TACAGTTTGC 300
AAAAGATGTC CAGATGGGTT CTTCTCAAAT GAGACGTCAT CTAAAGCACC CTGTAGAAAA 360
CACACAAAATI GCAGTGTCTT TGGTCTCCTG CTAACTCAGA AAGGAAATGC AACACACGAC 420
AACATATGTT CCGGAAACAG TGAATCAACT CAAAAATGTG GAATAGATGT TACCCTGTGT 480
GAGGAGGCAT TCTTCAGGTT TGCTGTTCCT ACAAAGTTTA CGCCTAACTG GCTTAGTGTC 540
TTGGTAGACA ATTTGCCTGG CACCAAAGTA AACGCAGAGA GTGTAGAGAG GATAAAACGG 600
CAACACAGCT CACAAGAACA GACTTTCCAG CTGCTGAAGT TATGGAAAAA CAGCGTGCAG 720

CCGGGAAAGA AAGTGGGAGC AGAAGACATT GAAAAAAAAA TAAAGGCATG CAAACCCAGT 840
GACCAGATCC TGAAGCTGCT CAGTTTGTGG CGAATAAAAA ATGGCGACCA AGACACCTTG 900
AAGGGCCTAA TGCACGCACT AAAGCACTCA AAGACGTACC ACTTTCCCAA AACTGTCACT 960
CAGAGTCTAA AGAAGACCAT CAGGTTCCTT CACAGCTTCA CAATGTACAA ATTGTATCAG 1020
AAGTTATTTT TAGAAATGAT AGGTAACCAG GTCCAATCAG TAAAAATAAG CTGCTTATAA 1080

配列番号:90

配列の長さ:1092

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA(OCIF-DCR3)

配列:

ATGAACAACT TGCTGTGCTG CGCGCTCGTG TTTCTGGACA TCTCCATTAA GTGGACCACC 60
CAGGAAACGT TTCCTCCAAA GTACCTTCAT TATGACGAAG AAACCTCTCA TCAGCTGTTG 120
TGTGACAAAT GTCCTCCTGG TACCTACCTA AAACAACACT GTACAGCAAA GTGGAAGACC 180
GTGTGCGCCC CTTGCCCTGA CCACTACTAC ACAGACAGCT GGCACACCAG TGACGAGTGT 240
CTATACTGCA GCCCCGTGTG CAAGGAGCTG CAGTACGTCA AGCAGGAGTG CAATCGCACC 300
CACAACCGCG TGTGCAGATG TCCAGATGGG TTCTTCTCAA ATGAGACGTC ATCTAAAGCA 360
CCCTGTAGAA AACACACAAA TTGCAGTGTC TTTGGTCTCC TGCTAACTCA GAAAGGAAAT 420
GCAACACACG ACAACATATG TTCCGGAAAC AGTGAATCAA CTCAAAAATG TGGAATAGAT 480
GTTACCCTGT GTGAGGAGGC ATTCTTCAGG TTTGCTGTTC CTACAAAAATG TGGAATAGAT 480
GTTACCCTGT GTGAGGAGGC ATTCTTCAGG TTTGCTGTTC CTACAAAAATG TACGCCTAAC 540
TGGCTTAGTG TCTTGGTAGA CAATTTGCCT GGCACCAAAG TAAACCGCAGA GAGTGTAGAG 600
AGGATAAAAAC GGCAACACAG CTCACAAGAA CAGACTTTCC AGCTGCTGAA GTTATGGAAA 660
CATCAAAAACA AAGACCAAGA TATAGTCAAG AAGATCATCC AAGATATTGA CCTCTGTGAA 720
AACAGCGTGC AGCGGCACAT TGGACATGCT AACCTCACCT TCGAGCAGCT TCGTAGCTTG 780

ATGGAAAGCT TACCGGGAAA GAAAGTGGGA GCAGAAGACA TTGAAAAAAC AATAAAGGCA 840
TGCAAACCCA GTGACCAGAT CCTGAAGCTG CTCAGTTTGT GGCGAATAAA AAATGGCGAC 900
CAAGACACCT TGAAGGGCCT AATGCACGCA CTAAAGCACT CAAAGACGTA CCACTTTCCC 960
AAAACTGTCA CTCAGAGTCT AAAGAAGACC ATCAGGTTCC TTCACAGCTT CACAATGTAC 1020
AAATTGTATC AGAAGTTATT TTTAGAAATG ATAGGTAACC AGGTCCAATC AGTAAAAATA 1080
AGCTGCTTAT AA 1092

配列番号: 9 1

配列の長さ:1080

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類: c DNA (OC1F-DCR4)

配列:

ATGAACAACT TGCTGTGCTG CGCGCTCGTG TTTCTGGACA TCTCCATTAA GTGGACCACC 60
CAGGAAACGT TTCCTCCAAA GTACCTTCAT TATGACGAAG AAACCTCTCA TCAGCTGTTG 120
TGTGACAAAT GTCCTCCTGG TACCTACCTA AAACAACACT GTACAGCAAA GTGGAAGACC 180GTGTGCGCCC CTTGCCCTGA CCACTACTAC ACAGACAGCT GGCACACCAG TGACGAGTG1 240
CTATACTGCA GCCCCGTGTG CAAGGAAGGG CAGTACGTCA AGCAGGAGTG CAATCGCACC 300
CACAACCGCG TGTGCGAATG CAAGGAAGGG CGCTACCTTG AGATAGAGTT CTGCTTGAAA 360
CATAGGAGCT GCCCTCCTGG ATTTGGAGTG GTGCAAGCTG GAACCCCAGA GCGAAATACA 420
GTTTGCAAAT CCGGAAACAG TGAATCAACT CAAAAATGTG GAATAGATGT TACCCTGTGT 480
GAGGAGGCAT TCTTCAGGTT TGCTGTTCCT ACAAAATGTG GAATAGATGT TACCCTGTGT 540
TTGGTAGACA ATTTGCCTGG CACCAAAGTA AACGCAGAGA GTGTAGAGAG GATAAAACGG 600
CAACACAGCT CACAAGAACA GACTTCCAG CTGCTGAAGT TATGGAAACA TCAAAACAAA 660
GACCAAGATA TAGTCAAGAA GATCATCCAA GATATTGACC TCTGTGAAAA CAGCGTGCAG 720
CGGCACATTG GACATGCTAA CCTCACCTTC GAGCAGCTTC GTAGCTTGAT GGAAAGCTTA 780

CCGGGAAAGA AAGTGGGAGC AGAAGACATT GAAAAACAA TAAAAGGCATG CAAACCCAGT 840
GACCAGATCC TGAAGCTGCT CAGTTTGTGG CGAATAAAAA ATGGCGACCA AGACACCTTG 900
AAGGGCCTAA TGCACGCACT AAAGCACTCA AAGACGTACC ACTTTCCCAA AACTGTCACT 960
CAGAGTCTAA AGAAGACCAT CAGGTTCCTT CACAGCTTCA CAATGTACAA ATTGTATCAG 1020
AAGTTATTTT TAGAAATGAT AGGTAACCAG GTCCAATCAG TAAAAAATAAG CTGCTTATAA 1080

配列番号:92

配列の長さ:981

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類: c DNA (OCIF-DDD1)

配列:

ATGAACAACT TGCTGTGCTG CGCGCTCGTG TTTCTGGACA TCTCCATTAA GTGGACCACC 60
CAGGAAACGT TTCCTCCAAA GTACCTTCAT TATGACGAAG AAACCTCTCA TCAGCTGTTG 120
TGTGACAAAT GTCCTCCTGG TACCTACCTA AAACAACACT GTACAGCAAA GTGGAAGACC 180
GTGTGCGCCC CTTGCCCTGA CCACTACTAC ACAGACAGCT GGCACACCAG TGACGAGTGT 240
CTATACTGCA GCCCCGTGTG CAAGGAGGGG CGCTACCTTG AGATAGAGTT CTGCTTGAAA 360
CACAACCGCG TGTGCGAATG CAAGGAAGGG CGCTACCTTG AGATAGAGTT CTGCTTGAAA 360
CATAGGAGCT GCCCTCCTGG ATTTGGAGTG GTGCAAGCTG GAACCCCAGA GCGAAATACA 420
GTTTGCAAAA GATGTCCAGA TGGGTTCTTC TCAAATGAGA CGTCATCTAA AGCACCCTGT 480
AGAAAACACA CAAATTGCAG TGTCTTTGGT CTCCTGCTAA CTCAGAAAGG AAATGCAACA 540
CACGACAACA TATGTTCCGG AAACAGTGAA TCAACTCAAA AATGTGGAAT AGATATTGAC 600
CTCTGTGAAA ACAGCGTGCA GCGGCACATT GGACATGCTA ACCTCACCTT CGAGCAGCTT 660
CGTAGCTTGA TGGAAAGCTT ACCGGGAAAG AAAGTGGGAG CAGAAGACAT TGAAAAAAACA 720
ATAAAAGGCAT GCAAACCCAG TGACCAGATC CTGAAGCTGC TCAGTTTGTG GCGAATAAAA 780
AATGGCGACC AAGGACCCTT GAAGGGCCTA ATGCACCGCAC TAAAGCCACTC AAAGACCGTAC 840

WO 96/26217

CACTITCCCA AAACTGICAC TCAGAGTCTA AAGAAGACCA TCAGGTTCCT TCACAGCTTC 900
ACAATGTACA AATTGTATCA GAAGTTATTT TTAGAAATGA TAGGTAACCA GGTCCAATCA 960
GTAAAAATAA GCTGCTTATA A 981

配列番号:93

配列の長さ:984

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類: c DNA (OCIF-DDD2)

配列:

ATGAACAACT TGCTGTGCTG CGCGCTCGTG TTTCTGGACA TCTCCATTAA GTGGACCACC 60 CAGGAAACGT TTCCTCCAAA GTACCTTCAT TATGACGAAG AAACCTCTCA TCAGCTGTTG 120 TETGACAAAT GTCCTCCTGG TACCTACCTA AAACAACACT GTACAGCAAA GTGGAAGACC 180 GTGTGCGCCC CTTGCCCTGA CCACTACTAC ACAGACAGCT GGCACACCAG TGACGAGTGT 240 CTATACTGCA GCCCGTGTG CAAGGAGCTG CAGTACGTCA AGCAGGAGTG CAATCGCACC 300 CACAACCGCG TGTGCGAATG CAAGGAAGGG CGCTACCTTG AGATAGAGTT CTGCTTGAAA 360 CATAGGAGCT GCCCTCCTGG ATTTGGAGTG GTGCAAGCTG GAACCCCAGA GCGAAATACA 420 GTTTGCAAAA GATGTCCAGA TGGGTTCTTC TCAAATGAGA CGTCATCTAA AGCACCCTGT 480 AGAAAACACA CAAATTGCAG TGTCTTTGGT CTCCTGCTAA CTCAGAAAGG AAATGCAACA 540 CACGACAACA TATGTTCCGG AAACAGTGAA TCAACTCAAA AATGTGGAAT AGATGTTACC 600 CTGTGTGAGG AGGCATTCTT CAGGTTTGCT GTTCCTACAA AGTTTACGCC TAACTGGCTT 660 AGTGTCTTGG TAGACAATTT GCCTGGCACC AAAGTAAACG CAGAGAGTGT AGAGAGGATA 720 AAACGGCAAC ACAGCTCACA AGAACAGACT TTCCAGCTGC TGAAGTTATG GAAACATCAA 780 AACAAAGACC AAGATATAGT CAAGAAGATC ATCCAAGACG CACTAAAGCA CTCAAAGACG 840 TACCACTITC CCAAAACTGT CACTCAGAGT CTAAAGAAGA CCATCAGGTT CCTTCACAGC 900 TTCACAATGT ACAAATTGTA TCAGAAGTTA TTTTTAGAAA TGATAGGTAA CCAGGTCCAA 960

PCT/JP96/00374

TCAGTAAAAA TAAGCTGCTT ATAA

984

配列番号:94

配列の長さ:1200

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類: c DNA (OCIF-CL)

配列:

ATGAACAACT TGCTGTGCTG CGCGCTCGTG TTTCTGGACA TCTCCATTAA GTGGACCACC 60 CAGGAAACGT TTCCTCCAAA GTACCTTCAT TATGACGAAG AAACCTCTCA TCAGCTGTTG 120 TGTGACAAAT GTCCTCCTGG TACCTACCTA AAACAACACT GTACAGCAAA GTGGAAGACC 180 GTGTGCGCCC CTTGCCCTGA CCACTACTAC ACAGACAGCT GGCACACCAG TGACGAGTGT 240 CTATACTGCA GCCCCGTGTG CAAGGAGCTG CAGTACGTCA AGCAGGAGTG CAATCGCACC 300 CACAACCGCG TGTGCGAATG CAAGGAAGGG CGCTACCTTG AGATAGAGTT CTGCTTGAAA 360 CATAGGAGCT GCCCTCCTGG ATTTGGAGTG GTGCAAGCTG GAACCCCAGA GCGAAATACA 420 GTTTGCAAAA GATGTCCAGA TGGGTTCTTC TCAAATGAGA CGTCATCTAA AGCACCCTGT 480 AGAAAACACA CAAATTGCAG TGTCTTTGGT CTCCTGCTAA CTCAGAAAGG AAATGCAACA 540 CACGACAACA TATGTTCCGG AAACAGTGAA TCAACTCAAA AATGTGGAAT AGATGTTACC 600 CTGTGTGAGG AGGCATTCTT CAGGTTTGCT GTTCCTACAA AGTTTACGCC TAACTGGCTT 660 AGTGTCTTGG TAGACAATTT GCCTGGCACC AAAGTAAACG CAGAGAGTGT AGAGAGGATA 720 AAACGGCAAC ACAGCTCACA AGAACAGACT TTCCAGCTGC TGAAGTTATG GAAACATCAA 780 AACAAAGACC AAGATATAGT CAAGAAGATC ATCCAAGATA TTGACCTCTG TGAAAACAGC 840 GTGCAGCGGC ACATTGGACA TGCTAACCTC ACCTTCGAGC AGCTTCGTAG CTTGATGGAA 900 AGCTTACCGG GAAAGAAAGT GGGAGCAGAA GACATTGAAA AAACAATAAA GGCATGCAAA 960 CCCAGTGACC AGATCCTGAA GCTGCTCAGT TTGTGGCGAA TAAAAAATGG CGACCAAGAC 1020 ACCTTGAAGG GCCTAATGCA CGCACTAAAG CACTCAAAGA CGTACCACTT TCCCAAAACT 1080

GTCACTCAGA GTCTAAAGAA GACCATCAGG TTCCTTCACA GCTTCACAAT GTACAAATTG 1140
TATCAGAAGT TATTTTTAGA AATGATAGGT AACCAGGTCC AATCAGTAAA AATAAGCTAA 1200

配列番号:95

配列の長さ:1056

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類: c D N A (O C I F - C C)

配列:

ATGAACAACT TGCTGTGCTG CGCGCTCGTG TTTCTGGACA TCTCCATTAA GTGGACCACC 60 CAGGAAACGT TTCCTCCAAA GTACCTTCAT TATGACGAAG AAACCTCTCA TCAGCTGTTG 120 TGTGACAAAT GTCCTCCTGG TACCTACCTA AAACAACACT GTACAGCAAA GTGGAAGACC 180 GTGTGCGCCC CTTGCCCTGA CCACTACTAC ACAGACAGCT GGCACACCAG TGACGAGTGT 240 CTATACTGCA GCCCCGTGTG CAAGGAGCTG CAGTACGTCA AGCAGGAGTG CAATCGCACC 300 CACAACCGCG TGTGCGAATG CAAGGAAGGG CGCTACCTTG AGATAGAGTT CTGCTTGAAA 360 CATAGGAGET GEORGECTEG ATTTGGAGTG GTGCAAGETG GAACECCAGA GEGAAATACA 420 GTTTGCAAAA GATGTCCAGA TGGGTTCTTC TCAAATGAGA CGTCATCTAA AGCACCCTGI 480 AGAAAACACA CAAATTGCAG TGTCTTTGGT CTCCTGCTAA CTCAGAAAGG AAATGCAACA 540 CACGACAACA TATGTTCCGG AAACAGTGAA TCAACTCAAA AATGTGGAAT AGATGTTACC 600 CTGTGTGAGG AGGCATTCTT CAGGTTTGCT GTTCCTACAA AGTTTACGCC TAACTGGCTT 660 AGTGTCTTGG TAGACAATTT GCCTGGCACC AAAGTAAACG CAGAGAGTGT AGAGAGGATA 720 AAACGGCAAC ACAGCTCACA AGAACAGACT TTCCAGCTGC TGAAGTTATG GAAACATCAA 780 AACAAAGACC AAGATATAGT CAAGAAGATC ATCCAAGATA TTGACCTCTG TGAAAACAGC 840 GTGCAGCGGC ACATTGGACA TGCTAACCTC ACCTTCGAGC AGCTTCGTAG CTTGATGGAA 900 AGCTTACCGG GAAAGAAAGT GGGAGCAGAA GACATTGAAA AAACAATAAA GGCATGCAAA 960 CCCAGTGACC AGATCCTGAA GCTGCTCAGT TTGTGGCGAA TAAAAAATGG CGACCAAGAC 1020

GTCACTCAGA GTCTAAAGAA GACCATCAGG TTCCTTCACA GCTTCACAAT GTACAAATTG 1140 TATCAGAAGT TATTTTTAGA AATGATAGGT AACCAGGTCC AATCAGTAAA AATAAGCTAA 1200

配列番号:95

配列の長さ:1056

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類: c D N A (O C I F - C C)

配列:

ATGAACAACT TGCTGTGCTG CGCGCTCGTG TTTCTGGACA TCTCCATTAA GTGGACCACC 60 CAGGAAACGT TTCCTCCAAA GTACCTTCAT TATGACGAAG AAACCTCTCA TCAGCTGTTG 120 TGTGACAAAT GTCCTCCTGG TACCTACCTA AAACAACACT GTACAGCAAA GTGGAAGACC 180 GTGTGCGCCC CTTGCCCTGA CCACTACTAC ACAGACAGCT GGCACACCAG TGACGAGTGT 240 CTATACTGCA GCCCCGTGTG CAAGGAGCTG CAGTACGTCA AGCAGGAGTG CAATCGCACC 300 CACAACCGCG TGTGCGAATG CAAGGAAGGG CGCTACCTTG AGATAGAGTT CTGCTTGAAA 360 CATAGGAGCT GCCCTCCTGG ATTTGGAGTG GTGCAAGCTG GAACCCCAGA GCGAAATACA 420 GTTTGCAAAA GATGTCCAGA TGGGTTCTTC TCAAATGAGA CGTCATCTAA AGCACCCTGT 480 AGAAAACACA CAAATTGCAG TGTCTTTGGT CTCCTGCTAA CTCAGAAAGG AAATGCAACA 540 CACGACAACA TATGTTCCGG AAACAGTGAA TCAACTCAAA AATGTGGAAT AGATGTTACC 600 CTGTGTGAGG AGGCATTCTT CAGGTTTGCT GTTCCTACAA AGTTTACGCC TAACTGGCTT 660 AGTGTCTTGG TAGACAATTT GCCTGGCACC AAAGTAAACG CAGAGAGTGT AGAGAGGATA 720 AAACGGCAAC ACAGCTCACA AGAACAGACT TTCCAGCTGC TGAAGTTATG GAAACATCAA 780 AACAAAGACC AAGATATAGT CAAGAAGATC ATCCAAGATA TTGACCTCTG TGAAAACAGC 840 GTGCAGCGGC ACATTGGACA TGCTAACCTC ACCTTCGAGC AGCTTCGTAG CTTGATGGAA 900 AGCTTACCGG GAAAGAAAGT GGGAGCAGAA GACATTGAAA AAACAATAAA GGCATGCAAA 960 CCCAGTGACC AGATCCTGAA GCTGCTCAGT TTGTGGCGAA TAAAAAATGG CGACCAAGAC 1020

ACCTTGAAGG GCCTAATGCA CGCACTAAAG CACTGA

105€

配列番号:96

配列の長さ:819

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類: c DNA (OCIF-CDD2)

配列:

ATGAACAACT TGCTGTGCTG CGCGCTCGTG TTTCTGGACA TCTCCATTAA GTGGACCACC 60
CAGGAAACGT TTCCTCCAAA GTACCTTCAT TATGACGAAG AAACCTCTCA TCAGCTGTTG 120
TGTGACAAAT GTCCTCCTGG TACCTACCTA AAACAACACT GTACAGCAAA GTGGAAGACC 180
GTGTGCGCCC CTTGCCCTGA CCACTACTAC ACAGACAGCT GGCACACCAG TGACGAGTGT 240
CTATACTGCA GCCCCGTGTG CAAGGAGGCT CAGTACGTCA AGCAGGAGTG CAATCGCACC 300
CACAACCGCG TGTGCGAATG CAAGGAAGGG CGCTACCTTG AGATAGAGTT CTGCTTGAAA 360
CATAGGAGCT GCCCTCCTGG ATTTGGAGTG GTGCAAGCTG GAACCCCAGA GCGAAATACA 420
GTTTGCAAAA GATGTCCAGA TGGGTTCTTC TCAAATGAGA CGTCATCTAA AGCACCCTGT 480
AGAAAACACA CAAATTGCAG TGTCTTTGGT CTCCTGCTAA CTCAGAAAGG AAATGCAACA 540
CACGACAACA TATGTTCCGG AAACAGTGAA TCAACTCAAA AATGTGGAAT AGATGTTACC 600
CTGTGTGAGG AGGCATTCTT CAGGTTTGCT GTTCCTACAA AGTTTACGCC TAACTGGCTT 660
AGTGTCTTGG TAGACAATTT GCCTGGCACC AAAGTAAACG CAGAGAGTGT AGAGAGGATA 720
AAACGGCAAC ACAGCTCACA AGAACAGACT TTCCAGCTGC TGAAGTTATG GAAACATCAA 780
AACAAAAGACC AAGATATAGT CAAGAAGATC ATCCAATGA

配列番号:97

配列の長さ:594

配列の型:核酸

ACCTTGAAGG GCCTAATGCA CGCACTAAAG CACTGA

105€

配列番号:96

配列の長さ:819

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類: c DNA (OCIF-CDD2)

配列:

ATGAACAACT TGCTGTGCTG CGCGCTCGTG TTTCTGGACA TCTCCATTAA GTGGACCACC 60 CAGGAAACGT TTCCTCCAAA GTACCTTCAT TATGACGAAG AAACCTCTCA TCAGCTGTTG 120 TGTGACAAAT GTCCTCCTGG TACCTACCTA AAACAACACT GTACAGCAAA GTGGAAGACC 180 GTGTGCGCCC CTTGCCCTGA CCACTACTAC ACAGACAGCT GGCACACCAG TGACGAGTGT 240 CTATACTGCA GCCCCGTGTG CAAGGAGCTG CAGTACGTCA AGCAGGAGTG CAATCGCACC 300 CACAACCGCG TGTGCGAATG CAAGGAAGGG CGCTACCTTG AGATAGAGTT CTGCTTGAAA 360 CATAGGAGCT GCCCTCCTGG ATTTGGAGTG GTGCAAGCTG GAACCCCAGA GCGAAATACA 420 GTTTGCAAAA GATGTCCAGA TGGGTTCTTC TCAAATGAGA CGTCATCTAA AGCACCCTGT 480 AGAAAACACA CAAATTGCAG TGTCTTTGGT CTCCTGCTAA CTCAGAAAGG AAATGCAACA 540 CACGACAACA TATGTTCCGG AAACAGTGAA TCAACTCAAA AATGTGGAAT AGATGTTACC 600 CTGTGTGAGG AGGCATTCTT CAGGTTTGCT GTTCCTACAA AGTTTACGCC TAACTGGCTT 660 AGTGTCTTGG TAGACAATTT GCCTGGCACC AAAGTAAACG CAGAGAGTGT AGAGAGGATA 720 AAACGGCAAC ACAGCTCACA AGAACAGACT TTCCAGCTGC TGAAGTTATG GAAACATCAA 780 AACAAAGACC AAGATATAGT CAAGAAGATC ATCCAATGA 819

配列番号:97

配列の長さ:594

配列の型:核酸

CTATACTGCA GCCCCGTGTG CAAGGAGCTG CAGTACGTCA AGCAGGAGTG CAATCGCACC 300
CACAACCGCG TGTGCGAATG CAAGGAAGGG CGCTACCTTG AGATAGAGTT CTGCTTGAAA 360
CATAGGAGCT GCCCTCCTGG ATTTGGAGTG GTGCAAGCTG GAACCCCAGA GCGAAATACA 420
GTTTGCAAAT GA 432

配列番号:99

配列の長さ:321

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類: c DNA (OCIF-CCR3)

配列:

ATGAACAACT TGCTGTGCTG CGCGCTCGTG TTTCTGGACA TCTCCATTAA GTGGACCACC 60
CAGGAAACGT TTCCTCCAAA GTACCTTCAT TATGACGAAG AAACCTCTCA TCAGCTGTTG 120
TGTGACAAAT GTCCTCCTGG TACCTACCTA AAACAACACT GTACAGCAAA GTGGAAGACC 180
GTGTGCGCCC CTTGCCCTGA CCACTACTAC ACAGACAGCT GGCACACCAG TGACGAGTGT 240
CTATACTGCA GCCCCGTGTG CAAGGAGCTG CAGTACGTCA AGCAGGAGTG CAATCGCACC 300
CACAACCGCG TGTGCGAATG A 321

配列番号:100

配列の長さ:1182

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA(OCIF-CBst)

配列:

ATGAACAACT TGCTGTGCTG CGCGCTCGTG TTTCTGGACA TCTCCATTAA GTGGACCACC 60 CAGGAAACGT TTCCTCCAAA GTACCTTCAT TATGACGAAG AAACCTCTCA TCAGCTGTTG 120 TGTGACAAAT GTCCTCCTGG TACCTACCTA AAACAACACT GTACAGCAAA GTGGAAGACC 180 GTGTGCGCCC CTTGCCCTGA CCACTACTAC ACAGACAGCT GGCACACCAG TGACGAGTGT 240 CTATACTGCA GCCCCGTGTG CAAGGAGCTG CAGTACGTCA AGCAGGAGTG CAATCGCACC 300 CACAACCGCG TGTGCGAATG CAAGGAAGGG CGCTACCTTG AGATAGAGTT CTGCTTGAAA 360 CATAGGAGCT GCCCTCCTGG ATTTGGAGTG GTGCAAGCTG GAACCCCAGA GCGAAATACA 420 GTTTGCAAAA GATGTCCAGA TGGGTTCTTC TCAAATGAGA CGTCATCTAA AGCACCCTGT 480 AGAAAACACA CAAATTGCAG TGTCTTTGGT CTCCTGCTAA CTCAGAAAGG AAATGCAACA 540 CACGACAACA TATGTTCCGG AAACAGTGAA TCAACTCAAA AATGTGGAAT AGATGTTACC 600 CTGTGTGAGG AGGCATTCTT CAGGTTTGCT GTTCCTACAA AGTTTACGCC TAACTGGCTT 660 AGTGTCTTGG TAGACAATTT GCCTGGCACC AAAGTAAACG CAGAGAGTGT AGAGAGGATA 720 AAACGGCAAC ACAGCTCACA AGAACAGACT TTCCAGCTGC TGAAGTTATG GAAACATCAA 780 AACAAAGACC AAGATATAGT CAAGAAGATC ATCCAAGATA TTGACCTCTG TGAAAACAGC 840 GTGCAGCGGC ACATTGGACA TGCTAACCTC ACCTTCGAGC AGCTTCGTAG CTTGATGGAA 900 AGCTTACCGG GAAAGAAAGT GGGAGCAGAA GACATTGAAA AAACAATAAA GGCATGCAAA 960 CCCAGTGACC AGATCCTGAA GCTGCTCAGT TTGTGGCGAA TAAAAAATGG CGACCAAGAC 1020 ACCTIGAAGG GCCTAATGCA CGCACTAAAG CACTCAAAGA CGTACCACTT TCCCAAAACT 1080 GTCACTCAGA GTCTAAAGAA GACCATCAGG TTCCTTCACA GCTTCACAAT GTACAAATTG 1140 TATCAGAAGT TATTTTTAGA AATGATAGGT AACCTAGTCT AG 1182

配列番号:101

配列の長さ:966

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類: c DNA (OCIF-CSph)

配列:

PCT/JP96/00374

WO 96/26217

ATGAACAACT TGCTGTGCTG CGCGCTCGTG TTTCTGGACA TCTCCATTAA GTGGACCACC 60 CAGGAAACGT TTCCTCCAAA GTACCTTCAT TATGACGAAG AAACCTCTCA TCAGCTGTTG 120 TGTGACAAAT GTCCTCCTGG TACCTACCTA AAACAACACT GTACAGCAAA GTGGAAGACC 180 GTGTGCGCCC CTTGCCCTGA CCACTACTAC ACAGACAGCT GGCACACCAG TGACGAGTGT 240 CTATACTGCA GCCCGTGTG CAAGGAGCTG CAGTACGTCA AGCAGGAGTG CAATCGCACC 300 CACAACCGCG TGTGCGAATG CAAGGAAGGG CGCTACCTTG AGATAGAGTT CTGCTTGAAA 360 CATAGGAGET GCCCTCCTGG ATTTGGAGTG GTGCAAGCTG GAACCCCAGA GCGAAATACA 420 GTTTGCAAAA GATGTCCAGA TGGGTTCTTC TCAAATGAGA CGTCATCTAA AGCACCCTGT 480 AGAAAACACA CAAATTGCAG TGTCTTTGGT CTCCTGCTAA CTCAGAAAGG AAATGCAACA 540 CACGACAACA TATGTTCCGG AAACAGTGAA TCAACTCAAA AATGTGGAAT AGATGTTACC 600 CTGTGTGAGG AGGCATTCTT CAGGTTTGCT GTTCCTACAA AGTTTACGCC TAACTGGCTT 660 AGTGTCTTGG TAGACAATTT GCCTGGCACC AAAGTAAACG CAGAGAGTGT AGAGAGGATA 720 AAACGGCAAC ACAGCTCACA AGAACAGACT TTCCAGCTGC TGAAGTTATG GAAACATCAA 780 AACAAAGACC AAGATATAGT CAAGAAGATC ATCCAAGATA TTGACCTCTG TGAAAACAGC 840 GTGCAGCGGC ACATTGGACA TGCTAACCTC ACCTTCGAGC AGCTTCGTAG CTTGATGGAA 900 AGCTTACCGG GAAAGAAAGT GGGAGCAGAA GACATTGAAA AAACAATAAA GGCTAGTCTA 960 GACTAG 966

配列番号:102

配列の長さ:564

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA(OCIFーCBsp)

配列:

ATGAACAACT TGCTGTGCTG CGCGCTCGTG TTTCTGGACA TCTCCATTAA GTGGACCACC 60

CAGGAAACGT TTCCTCCAAA GTACCTTCAT TATGACGAAG AAACCTCTCA TCAGCTGTTG 120
TGTGACAAAT GTCCTCCTGG TACCTACCTA AAACAACACT GTACAGCAAA GTGGAAGACC 180
GTGTGCGCCC CTTGCCCTGA CCACTACTAC ACAGACAGCT GGCACACCAG TGACGAGTGT 240
CTATACTGCA GCCCCGTGTG CAAGGAGGTG CAGTACGTCA AGCAGGAGTG CAATCGCACC 300
CACAACCGCG TGTGCGAATG CAAGGAAGGG CGCTACCTTG AGATAGAGTT CTGCTTGAAA 360
CATAGGAGCT GCCCTCCTGG ATTTGGAGTG GTGCAAGCTG GAACCCCAGA GCGAAATACA 420
GTTTGCAAAA GATGTCCAGA TGGGTTCTTC TCAAATGAGA CGTCATCTAA AGCACCCTGT 480
AGAAAACACA CAAATTGCAG TGTCTTTGGT CTCCTGCTAA CTCAGAAAGG AAATGCAACA 540
CACGACAACA TATGTTCCGG CTAG

配列番号:103

配列の長さ:255

配列の型:核酸

鎖の数:1

トポロジー:直鎖状

配列の種類:cDNA(OCIF-CPst)

配列:

ATGAACAACT TGCTGTGCTG CGCGCTCGTG TTTCTGGACA TCTCCATTAA GTGGACCACC 60
CAGGAAACGT TTCCTCCAAA GTACCTTCAT TATGACGAAG AAACCTCTCA TCAGCTGTTG 120
TGTGACAAAT GTCCTCCTGG TACCTACCTA AAACAACACT GTACAGCAAA GTGGAAGACC 180
GTGTGCGCCC CTTGCCCTGA CCACTACTAC ACAGACAGCT GGCACACCAG TGACGAGTGT 240
CTATACCTAG TCTAG 255

配列番号:104

配列の長さ:1317

配列の型:核酸

鎖の数:2

トポロジー:直鎖状

配列の種類:genomic DNA(ヒトOCIFゲノムDNA-1)

配列:

CTGGAGACAT ATAACTTGAA CACTTGGCCC TGATGGGGAA GCAGCTCTGC AGGGACTTTT 60 TCAGCCATCT GTAAACAATT TCAGTGGCAA CCCGCGAACT GTAATCCATG AATGGGACCA 120 CACTITACAA GICATCAAGI CIAACIICTA GACCAGGGAA IIAAIGGGGG AGACAGCGAA 180 CCCTAGAGCA AAGTGCCAAA CTTCTGTCGA TAGCTTGAGG CTAGTGGAAA GACCTCGAGG 240 AGGCTACTCC AGAAGTTCAG CGCGTAGGAA GCTCCGATAC CAATAGCCCT TTGATGATGG 300 TGGGGTTGGT GAAGGGAACA GTGCTCCGCA AGGTTATCCC TGCCCCAGGC AGTCCAATTT 360 TCACTCTGCA GATTCTCTCT GGCTCTAACT ACCCCAGATA ACAAGGAGTG AATGCAGAAT 420 AGCACGGGCT TTAGGGCCAA TCAGACATTA GTTAGAAAAA TTCCTACTAC ATGGTTTATG 480 TAAACTTGAA GATGAATGAT TGCGAACTCC CCGAAAAGGG CTCAGACAAT GCCATGCATA 540 600 AAGAGGGCC CTGTAATTTG AGGTTTCAGA ACCCGAAGTG AAGGGGTCAG GCAGCCGGGT ACGGCGGAAA CTCACAGCTT TCGCCCAGCG AGAGGACAAA GGTCTGGGAC ACACTCCAAC 660 TGCGTCCGGA TCTTGGCTGG ATCGGACTCT CAGGGTGGAG GAGACACAAG CACAGCAGCT 720 GCCCAGCGTG TGCCCAGCCC TCCCACCGCT GGTCCCGGCT GCCAGGAGGC TGGCCGCTGG 780 CGGGAAGGGG CCGGGAAACC TCAGAGCCCC GCGGAGACAG CAGCCGCCTT GTTCCTCAGC 840 CCGGTGGCTT TTTTTTCCCC TGCTCTCCCA GGGGACAGAC ACCACCGCCC CACCCCTCAC 900 GCCCCACCTC CCTGGGGGAT CCTTTCCGCC CCAGCCCTGA AAGCGTTAAT CCTGGAGCTT 960 TCTGCACACC CCCCGACCGC TCCCGCCCAA GCTTCCTAAA AAAGAAAGGT GCAAAGTTTG 1020 GTCCAGGATA GAAAAATGAC TGATCAAAGG CAGGCGATAC TTCCTGTTGC CGGGACGCTA 1080 TATATAACGT GATGAGCGCA CGGGCTGCGG AGACGCACCG GAGCGCTCGC CCAGCCGCCG 1140 CCTCCAAGCC CCTGAGGTTT CCGGGGACCA CA ATG AAC AAG TTG CTG TGC TGC 1193 Met Asn Lys Leu Leu Cys Cys -15 -20

GCG CTC GTG GTAAGTCCCT GGGCCAGCCG ACGGGTGCCC GGCGCCTGGG

PCT/JP96/00374

Ala Leu Val

GAGGCTGCTG CCACCTGGTC TCCCAACCTC CCAGCGGACC GGCGGGGAAA AAGGCTCCAC 1302
TCGCTCCCTC CCAAG 1317

配列番号:105

配列の長さ:

配列の型:核酸

鎖の数:2

トポロジー:直鎖状

配列の種類:genomic DNA(ヒトOCIFゲノムDNA-2)

配列:

GCTTACTTTG TGCCAAATCT CATTAGGCTT AAGGTAATAC AGGACTTTGA GTCAAATGAT 60

ACTGTTGCAC ATAAGAACAA ACCTATTTTC ATGCTAAGAT GATGCCACTG TGTTCCTTTC 120

TCCTTCTAG TTT CTG GAC ATC TCC ATT AAG TGG ACC ACC CAG GAA ACG TTT 171

Phe Leu Asp Ile Ser Ile Lys Trp Thr Thr Gin Glu Thr Phe

-10 -5 -1 +1

CCT CCA AAG TAC CTT CAT TAT GAC GAA GAA ACC TCT CAT CAG CTG TTG

219

Pro Pro Lys Tyr Leu His Tyr Asp Glu Glu Thr Ser His Gln Leu Leu

5 10 15

TGT GAC AAA TGT CCT CCT GGT ACC TAC CTA AAA CAA CAC TGT ACA GCA

267

Cys Asp Lys Cys Pro Pro Gly Thr Tyr Leu Lys Gln His Cys Thr Ala

20 25 30 35

								m .c.c	O O T	CAC	CAC	TAC	TAC	A C A	CAC	315
			ACC													510
Lys	Trp	Lys	Thr	Val	Cys	Ala	Pro	Cys	Pro	Asp	His	Туг	Tyr	Thr	Asp	
				40					45					50		
AGC	TGG	CAC	ACC	AGT	GAC	GAG	TGT	CTA	TAC	TGC	AGC	CCC	GTC	TGC	AAG	363
															Lys	
			5 5					60					65			
CAC	CTG	CAC	ፐልር	GTC	AAG	CAG	GAG	TGC	AAT	CGC	ACC	CAC	AAC	CGC	GTG	411
															Val	
GIU	reu			761	. رط	017	75			_		80				
		70	!				,,									
				C A A	. כככ		ተለቦ	ጉተገ	GAG	ΑΤΑ	GAG	TT (: TGC	. T T0	S AAA	459
Cys			s Lys	6 610	1 613			Let	010		95		, ,,,		ı Lys	
	85)				90)				3.	,				
											C C A		T C (ሮፒ ለር	ርፕርፕርል	509
														GIAC	GTGTCA	000
His	s Arı	g Se	r Cys	s Pr	o Pr	o Gl	y Pho	e Gly	y Va			n Ali	а			
100)				10	5				11	0					
															AGGAGAA	569
															TGCCAGG	629
TA	GGTA	CTAT	GTG	TCTG	GAG	TGCT	TCCA	AA G	GACC	ATTG	C TC	AGAG	GAAT	ACT	TTGCCAC	689
TA	CAGG	GCAA	TTT	AATG	ACA	AATC	TCAA	AT G	CAGC	TAAA	T AT	TCTC	TCAT	GAG	ATGCATG	749
															TTGATCT	809
															GACAAACA	869
															CTGGAG1	929
															GAATTGCA	989
₆ L	JAHI,	JHHII	ı Hul	MAI	uin											

TITCATTATT AAAAACAAGG CTAGTTCTTC CTTTAGCATG GGAGCTGAGT GTTTGGGAGG	1049
GTAAGGACTA TAGCAGAATC TCTTCAATGA GCTTATTCTT TATCTTAGAC AAAACAGATT	1109
GTCAAGCCAA GAGCAAGCAC TTGCCTATAA ACCAAGTGCT TTCTCTTTTG CATTTTGAAC	1169
AGCATTGGTC AGGGCTCATG TGTATTGAAT CTTTTAAACC AGTAACCCAC GTTTTTTTTC	1229
TGCCACATTT GCGAAGCTTC AGTGCAGCCT ATAACTTTTC ATAGCTTGAG AAAATTAAGA	1289
GTATCCACTT ACTTAGATGG AAGAAGTAAT CAGTATAGAT TCTGATGACT CAGTTTGAAG	1349
CAGTGTTTCT CAACTGAAGC CCTGCTGATA TTTTAAGAAA TATCTGGATT CCTAGGCTGG	1409
ACTCCTTTTT GTGGGCAGCT GTCCTGCGCA TTGTAGAATT TTGGCAGCAC CCCTGGACTC	1469
TAGCCACTAG ATACCAATAG CAGTCCTTCC CCCATGTGAC AGCCAAAAAT GTCTTCAGAC	1529
ACTGTCAAAT GTCGCCAGGT GGCAAAATCA CTCCTGGTTG AGAACAGGGT CATCAATGCT	1589
AAGTATCTGT AACTATTTTA ACTCTCAAAA CTTGTGATAT ACAAAGTCTA AATTATTAGA	1649
CGACCAATAC TTTAGGTTTA AAGGCATACA AATGAAACAT TCAAAAATCA AAATCTATTC	1709
TGTTTCTCAA ATAGTGAATC TTATAAAATT AATCACAGAA GATGCAAATT GCATCAGAGT	1769
CCCTTAAAAT TCCTCTTCGT ATGAGTATTT GAGGGAGGAA TTGGTGATAG TTCCTACTTT	1829
CTATTGGATG GTACTTTGAG ACTCAAAAGC TAAGCTAAGT TGTGTGTGTG TCAGGGTGCG	1889
GGGTGTGGAA TCCCATCAGA TAAAAGCAAA TCCATGTAAT TCATTCAGTA AGTTGTATAT	1949
GTAGAAAAT GAAAAGTGGG CTATGCAGCT TGGAAACTAG AGAATTTTGA AAAATAATGG	2009
AAATCACAAG GATCTTTCTT AAATAAGTAA GAAAATCTGT TTGTAGAATG AAGCAAGCAG	2069
GCAGCCAGAA GACTCAGAAC AAAAGTACAC ATTTTACTCT GTGTACACTG GCAGCACAGT	2129
GGGATTTATT TACCTCTCCC TCCCTAAAAA CCCACACAGC GGTTCCTCTT GGGAAATAAG	2189
AGGTTTCCAG CCCAAAGAGA AGGAAAGACT ATGTGGTGTT ACTCTAAAAA GTATTTAATA	2249
ACCGTTTTGT TGTTGCTGTT GCTGTTTTGA AATCAGATTG TCTCCTCTCC	2309
TACTTCATTC TGTTAATTCC TGTGGAATTA CTTAGAGCAA GCATGGTGAA TTCTCAACTG	2369
	2429
	2489
	2549
	2609
TTTAAAAGCT AACTTACCTA AAAGAAATAT CTGACACATA TGAACTTCTC ATTAGGATGC	2669

AGGAGAAGAC	CCAAGCCACA	GATATGTATC	TGAAGAATGA	ACAAGATTCT	TAGGCCCGGC	2729
	ACATCTGTAA					2789
	TCAAGACCAG					2849
AAAAATTAGC	AGGGCATGGT	GGTGCATGCC	TGCAACCCTA	GCTACTCAGG	AGGCTGAGAC	2909
AGGAGAATCT	CTTGAACCCT	CGAGGCGGAG	GTTGTGGTGA	GCTGAGATCC	CTCTACTGCA	2969
CTCCAGCCTG	GGTGACAGAG	ATGAGACTCC	GTCCCTGCCG	CCGCCCCCGC	CTTCCCCCCC	3029
AAAAAGATTC	TTCTTCATGC	AGAACATACG	GCAGTCAACA	AAGGGAGACC	TGGGTCCAGG	3089
TGTCCAAGTC	ACTTATTTCG	AGTAAATTAG	CAATGAAAGA	ATGCCATGGA	ATCCCTGCCC	3149
AAATACCTCT	GCTTATGATA	TTGTAGAATT	TGATATAGAG	TTGTATCCCA	TTTAAGGAGT	3209
AGGATGTAGT	AGGAAAGTAC	TAAAAACAAA	CACACAAACA	GAAAACCCTC	TTTGCTTTG7	3269
AAGGTGGTTC	CTAAGATAAT	GTCAGTGCAA	TGCTGGAAAT	AATATTTAAT	ATGTGAAGGT	3329
TTTAGGCTGT	GTTTTCCCCT	CCTGTTCTTT	TTTTCTGCCA	GCCCTTTGTC	ATTTTTGCAG	3389
GTCAATGAAT	CATGTAGAAA	GAGACAGGAG	ATGAAACTAG	AACCAGTCCA	TTTTGCCCCT	3449
TTTTTTTTT	TCTGGTTTTG	GTAAAAGATA	CAATGAGGTA	GGAGGTTGAG	ATTTATAAAT	3509
GAAGTTTAAT	AAGTTTCTGT	AGCTTTGATT	TTTCTCTTTC	ATATTTGTTA	TCTTGCATAA	3569
GCCAGAATTG	GCCTGTAAAA	TCTACATATG	GATATTGAAG	TCTAAATCTG	TTCAACTAGC	3629
TTACACTAGA	TGGAGATATT	TTCATATTCA	GATACACTGG	AATGTATGAT	CTAGCCATGC	3689
GTAATATAGT	CAAGTGTTTG	AAGGTATTTA	TTTTTAATAG	CGTCTTTAGT	TGTGGACTGG	374 9
TTCAAGTTTT	TCTGCCAATG	ATTTCTTCAA	ATTTATCAAA	TATTTTTCCA	TCATGAAGTA	3809
AAATGCCCTT	GCAGTCACCC	TTCCTGAAGT	TTGAACGACT	CTGCTGTTTT	AAACAGTTTA	3869
AGCAAATGGT	ATATCATCTT	CCGTTTACTA	TGTAGCTTAA	CTGCAGGCTT	ACGCTTTTGA	3929
GTCAGCGGCC	AACTTTATTG	CCACCTTCAA	AAGTTTATTA	TAATGTTGTA	AATTTTTACT	398 9
TCTCAAGGTT	AGCATACTTA	GGAGTTGCTT	CACAATTAGG	ATTCAGGAAA	GAAAGAACTT	4049
CAGTAGGAAC	TGATTGGAAT	TTAATGATGC	AGCATTCAAT	GGGTACTAAT	TTCAAAGAAT	4109
GATATTACAG	CAGACACACA	GCAGTTATCT	TGATTTTCTA	GGAATAATTG	TATGAAGAAT	4169
ATGGCTGACA	ACACGGCCTT	ACTGCCACTC	AGCGGAGGCT	GGACTAATGA	ACACCCTACC	4229
CTTCTTTCCT	TTCCTCTCAC	ATTTCATGAG	CGTTTTGTAG	GTAACGAGAA	AATTGACTTG	4289
CATTTGCATT	ACAAGGAGGA	GAAACTGGCA	AAGGGGATGA	TGGTGGAAGT	TITGTTCTGT	4349

CTA	AATG#	AGT	GAAA	AATG	AA A	AATGO	TAGA	G TI	TTGT	GCAA	CAT	CAATA	GTA	GCAC	STAAAAA	4409
CCA	AGTG	AAA	AGTO	TTTC	CA A	AACT	GTGT	T AA	GAGG	GCAT	CTG	CTGG	GAA	ACGA	TTTGAG	4469
GAG	AAGG	TAC	TAAA	TTGC	TT 0	GTAT	TTTC	C GI	'AG G	A AC	c cc	A GA	G CG	A AA	T ACA	4523
									G I	y Th	r Pr	o GI	u Ar	g As	n Thr	
											11	5				
GTT	TGC	AAA	AGA	TGT	CCA	GAT	GGG	TTC	TTC	TCA	AAT	GAG	ACG	TCA	TCT	4571
Va I	Cys	Lys	Arg	Cys	Pro	Asp	Gly	Phe	Phe	Ser	Asn	Glu	Thr	Ser	Ser	
120					125					130					135	
AAA	GCA	c cc	TGT	AGA	AAA	CAC	ACA	AAT	TGC	AGT	GTC	TTT	GGT	CTC	CTG	4619
Lys	Ala	Pro	Cys	Arg	Lys	His	Thr	Asn	Cys	Ser	Val	Phe	Gly	Leu	Leu	
				140					145					150		
CTA	ACT	CAG	AAA	GGA	AAT	GCA	ACA	CAC	GAC	AAC	ATA	TGT	TCC	GGA	AAC -	4667
Leu	Thr	Gln	Lys	Gly	Asn	Ala	Thr	His	Asp	Asn	lle	Cys	Ser	Gly	Asn	
			155					160					165			
						TGT			G GT	AATT	ACAT	TCC	AAAA	TAC		4715
Ser	Glu	Ser	Thr	Gln	Lys	Cys	Gly	lle								
		170					175									
															CAGCC	4775
															ACTCT	4835
															CAGAT	4895
															AGGCA	4955
															TTCA	5015
CGTT(GTGT(it t	ATTAC	CTTT(ACI	GAATO	TCT	GTAT	TATI	`AA (CTAAA	AGTAT	TA TA	TTGC	CAAC	507 5

TAAGAAGCAA	AGTGATATAA	ACATGATGAC	AAATTAGGCC	AGGCATGGTG	GCTTACTCCT	5135
ATAATCCCAA	CATTTTGGGG	GGCCAAGGTA	GGCAGATCAC	TTGAGGTCAG	GATTTCAAGA	5195
CCAGCCTGAC	CAACATGGTG	AAACCTTGTC	TCTACTAAAA	ATACAAAAAT	TAGCTGGGCA	5255
TGGTAGCAGG	CACTTCTAGT	ACCAGCTACT	CAGGGCTGAG	GCAGGAGAAT	CGCTTGAACC	5315
CAGGAGATGG	AGGTTGCAGT	GAGCTGAGAT	TGTACCACTG	CACTCCAGTC	TGGGCAACAG	5375
AGCAAGATTT	CATCACACAC	ACACACACAC	ACACACACAC	ACACATTAGA	AATGTGTACT	5435
TGGCTTTGTT	ACCTATGGTA	TTAGTGCATC	TATTGCATGG	AACTTCCAAG	CTACTCTGGT	5495
TGTGTTAAGC	TCTTCATTGG	GTACAGGTCA	CTAGTATTAA	GTTCAGGTTA	TTCGGATGCA	5555
TTCCACGGTA	GTGATGACAA	TTCATCAGGC	TAGTGTGTGT	GTTCACCTTG	TCACTCCCAC	5615
CACTAGACTA	ATCTCAGACC	TTCACTCAAA	GACACATTAC	ACTAAAGATG	ATTIGCTTTT	5675
TTGTGTTTAA	TCAAGCAATG	GTATAAACCA	GCTTGACTCT	CCCCAAACAG	TTTTTCGTAC	5735
TACAAAGAAG	TTTATGAAGC	AGAGAAATGT	GAATTGATAT	ATATATGAGA	TTCTAACCCA	5795
GTTCCAGCAT	TGTTTCATTG	TGTAATTGAA	ATCATAGACA	AGCCATTTTA	GCCTTTGCTT	5855
TCTTATCTAA	AAAAAAAAA	AAAAAATGA	AGGAAGGGGT	ATTAAAAGGA	GTGATCAAAT	5915
TTTAACATTC	TCTTTAATTA	ATTCATTTTT	AATTTTACTT	TTTTTCATTT	ATTGTGCACT	5975
TACTATGTGG	TACTGTGCTA	TAGAGGCTTT	AACATTTATA	AAAACACTGT	GAAAGTTGCT	6035
TCAGATGAAT	ATAGGTAGTA	GAACGGCAGA	ACTAGTATTC	AAAGCCAGGT	CTGATGAATC	6 09 5
CAAAAACAAA	CACCCATTAC	TCCCATTTTC	TGGGACATAC	TTACTCTACC	CAGATGCTCT	6155
GGGCTTTGTA	ATGCCTATGT	AAATAACATA	GTTTTATGTT	TGGTTATTTT	CCTATGTANI	6215
GTCTACTTAT	ATATCTGTAT	CTATCTCTTG	CTTTGTTTCC	AAAGGTAAAC	TATGTGTCTA	627 5
AATGTGGGCA	AAAAATAACA	CACTATTCCA	AATTACTGTT	CAAATTCCTT	TAAGTCAGTG	6335
ATAATTATTT	GTTTTGACAT	TAATCATGAA	GTTCCCTGTG	GGTACTAGGT	AAACCTTTAA	6395
TAGAATGTTA	ATGTTTGTAT	TCATTATAAG	AATTTTTGGC	TGTTACTTAT	TTACAACAAT	645 5
ATTTCACTCT	AATTAGACAT	TTACTAAACT	TTCTCTTGAA	AACAATGCCC	AAAAAGAAC	6515
ATTAGAAGAC	ACGTAAGCTC	AGTTGGTCTC	TGCCACTAAG	ACCAGCCAAC	AGAAGCTTGA	6575
TTTTATTCAA	ACTTTGCATT	TTAGCATATT	TTATCTTGGA	AAATTCAATT	GTGTTGGTTT	6635
TTTGTTTTTG	TTTGTATTGA	ATAGACTCTC	AGAAATCCAA	TTGTTGAGTA	AATCTTCTGG	6695
GTTTTCTAAC	CTTTCTTTAG	AT GTT ACC	CTG TGT GAG	G GAG GCA T1	C TTC AGG	6747

PCT/JP96/00374

Asp Val Thr Leu Cys Glu Glu Ala Phe Phe Ars
180 185

	•
TTT GCT GTT CCT ACA AAG TTT ACG CCT AAC TGG CTT AGT GTC TTG	GTA 6795
Phe Ala Val Pro Thr Lys Phe Thr Pro Asn Trp Leu Ser Val Leu	Val
190 195 200	
GAC AAT TTG CCT GGC ACC AAA GTA AAC GCA GAG AGT GTA GAG AGG	ATA 6843
Asp Asn Leu Pro Gly Thr Lys Val Asn Ala Glu Ser Val Glu Arg	Ile
205 210 215	
AAA CGG CAA CAC AGC TCA CAA GAA CAG ACT TTC CAG CTG CTG AAG	TTA 6891
Lys Arg Gln His Ser Ser Gln Glu Gin Thr Phe Gln Leu Leu Lys i	Leu
220 225 230	23 5
TGG AAA CAT CAA AAC AAA GAC CAA GAT ATA GTC AAG AAG ATC ATC (CAA G 6940
Trp Lys His Gln Asn Lys Asp Gln Asp Ile Val Lys Lys Ile Ile (Gln
240 245 250	
GTAATTACAT TCCAAAATAC GTCTTTGTAC GATTTTGTAG TATCATCTCT CTCTCT	
TGAACACAAG GCCTCCAGCC ACATTCTTGG TCAAACTTAC ATTTTCCCTT TCTTGA	
TAACCAGCTA AGGCTACTCT CGATGCATTA CTGCTAAAGC TACCACTCAG AATCTC	
AAACTCATCT TCTCACAGAT AACACCTCAA AGCTTGATTT TCTCTCCTTT CACACT	
TCAAATCTTG CCCATAGGCA AAGGGCAGTG TCAAGTTTGC CACTGAGATG AAATTA	
AGTCCAAACT GTAGAATTCA CGTTGTGTGT TATTACTTTC ACGAATGTCT GTATTA	
CTAAAGTATA TATTGGCAAC TAAGAAGCAA AGTGATATAA ACATGATGAC AAATTA	
AGGCATGGTG GCTTACTCCT ATAATCCCAA CATTTTGGGG GGCCAAGGTA GGCAGA	
TTGAGGTCAG GATTTCAAGA CCAGCCTGAC CAACATGGTG AAACCTTGTC TCTACT	AAAA 7480

ATACAAAAAT	TAGCTGGGCA	TGGTAGCAGG	CACTTCTAGT	ACCAGCTACT	CAGGGCTGAG	7540
GCAGGAGAAT	CGCTTGAACC	CAGGAGATGG	AGGTTGCAGT	GAGCTGAGAT	TGTACCACTG	7600
CACTCCAGTC	TGGGCAACAG	AGCAAGATTT	CATCACACAC	ACACACACAC	ACACACACAC	7660
ACACATTAGA	AATGTGTACT	TGGCTTTGTT	ACCTATGGTA	TTAGTGCATC	TATTGCATGG	7720
AACTTCCAAG	CTACTCTGGT	TGTGTTAAGC	TCTTCATTGG	GTACAGGTCA	CTAGTATTAA	7780
GTTCAGGTTA	TTCGGATGCA	TTCCACGGTA	GTGATGACAA	TTCATCAGGC	TAGTGTGTGT	7840
GTTCACCTTG	TCACTCCCAC	CACTAGACTA	ATCTCAGACC	TTCACTCAAA	GACACATTAC	7900
ACTAAAGATG	ATTTGCTTTT	TTGTGTTTAA	TCAAGCAATG	GTATAAACCA	GCTTGACTCT	7960
CCCCAAACAG	TTTTTCGTAC	TACAAAGAAG	TTTATGAAGC	AGAGAAATGT	GAATTGATAT	8020
ATATATGAGA	TTCTAACCCA	GTTCCAGCAT	TGTTTCATTG	TGTAATTGAA	ATCATAGACA	8080
AGCCATTTTA	GCCTTTGCTT	TCTTATCTAA	AAAAAAAAA	AAAAAAATGA	AGGAAGGGGT	8140
ATTAAAAGGA	GTGATCAAAT	TTTAACATTC	TCTTTAATTA	ATTCATTTTT	AATTTTACTT	8200
TTTTTCATTT	ATTGTGCACT	TACTATGTGG	TACTGTGCTA	TAGAGGCTTT	AACATTTATA	8260
AAAACACTGT	GAAAGTTGCT	TCAGATGAAT	ATAGGTAGTA	GAACGGCAGA	ACTAGTATTC	8320
AAAGCCAGGT	CTGATGAATC	CAAAAACAAA	CACCCATTAC	TCCCATTTTC	TGGGACATAC	8380
TTACTCTACC	CAGATGCTCT	GGGCTTTGTA	ATGCCTATGT	AAATAACATA	GTTTTATGTT	8440
TGGTTATTTT	CCTATGTAAT	GTCTACTTAT	ATATCTGTAT	CTATCTCTTG	CTTTGTTTCC	8500
AAAGGTAAAC	TATGTGTCTA	AATGTGGGCA	AAAAATAACA	CACTATTCCA	AATTACTGTT	8560
CAAATTCCTT	TAAGTCAGTG	ATAATTATTT	GTTTTGACAT	TAATCATGAA	GTTCCCTGTG	8620
GGTACTAGGT	AAACCTTTAA	TAGAATGTTA	ATGTTTGTAT	TCATTATAAG	AATTTTTGGC	8680
TGTTACTTAT	TTACAACAAT	ATTTCACTCT	AATTAGACAT	TTACTAAACT	TTCTCTTGAA	8740
AACAATGCCC	AAAAAAGAAC	ATTAGAAGAC	ACGTAAGCTC	AGTTGGTCTC	TGCCACTAAG	8800
ACCAGCCAAC	AGAAGCTTGA	TTTTATTCAA	ACTTTGCATT	TTAGCATATI	TTATCTTGGA	8860
AAATTCAATT	GTGTTGGTTT	TTTGTTTTTG	TTTGTATTGA	ATAGACTET	AGAAATCCAA	8920
TTGTTGAGTA	AATCTTCTGG	GTTTTCTAAC	CTTTCTTTAG	A ATT GAC	CTC TGT	8974
				Asp lie Asp	Leu Cys	

255

PCT/JP96/00374

GAA	AAC	AGO	GTG	CAC	CGG	CAC	ATT	GGA	CAT	` C C1	AAC	C10	CAC	TTO	CGAG	9022
Glu	Asn	Ser	Val	Gln	Arg	His	Пe	Gly	His	Ala	Asr	Lei	Thi	Pho	e Glu	
			260					265	i				270)		
CAG	CTT	CGT	AGC	TTG	ATG	GAA	AGC	TTA	CCG	GGA	AAG	AAA	GTO	GGA	GCA	907û
Gln	Leu	Arg	Ser	Leu	Me t	Glu	Ser	Leu	Pro	Gly	Lys	Lys	Val	Gly	Ala	
		27 5					280					285				
GAA	GAC	ATT	GAA	AAA	ACA	ATA	AAG	GCA	TGC	AAA	CCC	AGT	GAC	CAG	ATC	9118
Glu	Asp	He	Glu	Lys	Thr	Пe	Lys	Ala	Cys	Lys	Pro	Ser	Asp	Gln	lle	
	290					2 95					300					
CTG	AAG	CTG	CTC	AGT	TTG	TGG	CGA	ATA	AAA	AAT	GGC	GAC	CAA	GAC	ACC	916€
	Lys	Leu	Leu	Ser	Leu	Trp	Arg	He	Lys	Asn	Gły	Asp	Gla	Asp	Thr	
305					310					315					320	
					CAC											9214
Leu	lys	Gly	Leu		His	Ala	Leu	Lys	His	Ser	Lys	Thr	Tyr	His	Phe	
				325					330					335		
222																
					CAG											92 62
Pro	Lys	Thr		Thr	Gln	Ser	Leu		Lys	Thr	He	Arg		Leu	His	
			340					345					350			
ACC	ተተ ሶ	A C A	ATC	T 4 0		ም ጥ ሶ	.	040			865					
					AAA											9310
ser			ne t	fyr	Lys	Leu	•	Gin	Lys	Leu	Phe		Glu	Met	lle	
		355					360					365				

GGT	AAC	CAG	GTC	CAA	TCA	GTA	AAA	ATA	AGC	TGC	TTA	TAACTGGAAA	935€
Gly	Asn	Gln	Val	Gln	Ser	Val	Lys	lle	Ser	Cys	Leu		
	370					375					380		

TGGCCATTGA GCTGTTTCCT CACAATTGGC GAGATCCCAT GGATGAGTAA ACTGTTTCTC 9416 AGGCACTIGA GGCTTICAGI GATATCTITC TCATTACCAG TGACTAATTI TGCCACAGGG 9476 TACTAAAAGA AACTATGATG TGGAGAAAGG ACTAACATCT CCTCCAATAA ACCCCAAATG 9536 9596 GTTAATCCAA CTGTCAGATC TGGATCGTTA TCTACTGACT ATATTTTCCC TTATTACTGC TTGCAGTAAT TCAACTGGAA ATTAAAAAAA AAAAACTAGA CTCCACTGGG CCTTACTAAA 965€ 9716 TATGGGAATG TCTAACTTAA ATAGCTTTGG GATTCCAGCT ATGCTAGAGG CTTTTATTAG AAAGCCATAT TTTTTTCTGT AAAAGTTACT AATATATCTG TAACACTATI ACAGTATTGC 9776 TATTTATATT CATTCAGATA TAAGATTTGG ACATATTATC ATCCTATAAA GAAACGGTAT 9836 GACTTAATTT TAGAAAGAAA ATTATATTCT GTTTATTATG ACAAATGAAA GAGAAAATAT 9896 995€ ATATTTTTAA TGGAAAGTTT GTAGCATTTT TCTAATAGGT ACTGCCATAT TTTTCTGTGT GGAGTATTTT TATAATTTTA TCTGTATAAG CTGTAATATC ATTTTATAGA AAATGCATTA 10016 TTTAGTCAAT TGTTTAATGT TGGAAAACAT ATGAAATATA AATTATCTGA ATATTAGATG 10076 CTCTGAGAAA TTGAATGTAC CTTATTTAAA AGATTTTATG GTTTTATAAC TATATAAATG 10136 ACATTATTAA AGTTTTCAAA TTATTTTTTA TTGCTTTCTC TGTTGCTTTT ATTT 10190

請求の範囲

- 1. 次の物理化学的性質をもち、破骨細胞の分化及び//又は成熟抑制活性のある蛋白質。
- (a) 分子量(SDS-PAGEによる);約60kD(還元条件下)、約60kD及び 約120 kD(非還元条件下)
- (b) 親和性;陽イオン交換体及びへパリンに親和性を有する。
- (c) 熱安定性;70℃、10分間又は56℃、30分間の加熱処理により破骨細胞の分化・成熟抑制活性が低下し、90℃、10分間の加熱処理により破骨細胞の分化・成熟抑制活性が失なわれる。
- (d) アミノ酸配列;内部アミノ酸配列として配列表 配列番号 $1 \sim 3$ のアミノ酸配列をもつ。
- 2. N末端配列が配列表 配列番号7のアミノ酸配列で示される、請求項1記載 の蛋白質。
- 3. ヒト線維芽細胞が産生する、請求項1記載の蛋白質。
- 4. ヒト線維芽細胞を細胞培養し、培養液をイオン交換カラム、アフィニティーカラム及び逆相カラムへの吸着及び溶出を行なって精製することを特徴とする請求項1~3のいずれかに記載の蛋白質の製造方法。
- 5. アルミナセラミック片を担体として使用して細胞培養を行なう請求項4記載の蛋白質の製造方法。
- 6. 配列表 配列番号4のアミノ酸配列で示される蛋白質。
- 7. 配列表 配列番号4で示されるアミノ酸配列をコードするcDNA。
- 8. 配列表 配列番号6の塩基配列で示されるcDNA。
- 9. 配列表 配列番号6の塩基配列で示されるcDNAと比較的温和な条件下でハイブリダイズするDNA。
- 10. 配列表 配列番号 4 で示されるアミノ酸配列をコードする c DNAが発現された蛋白質。
- 11. 配列表 配列番号 4 で示されるアミノ酸配列と80%以上の相同性を有するア

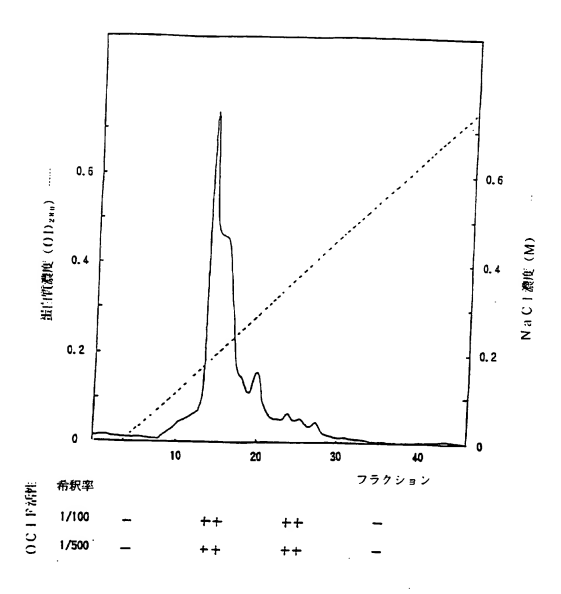
- 23. 配列表 配列番号13で示されるアミノ酸配列をコードする cDNA.
- 24. 配列表 配列番号14の塩基配列で示されるcDNA。
- 25. 配列表 配列番号14の塩基配列で示されるcDNAを発現することにより 得られる蛋白質。
- 26. 配列表 配列番号15で示されるアミノ酸配列をコードするcDNA。
- 27. 配列表 配列番号83の塩基配列で示されるCDNA。
- 28. 配列表 配列番号83の塩基配列で示されるcDNAを発現することにより 得られる蛋白質。
- 29. 配列表 配列番号62で示されるアミノ酸配列をコードするcDNA。
- 30. 配列表 配列番号84の塩基配列で示されるcDNA。
- 31. 配列表 配列番号84の塩基配列で示されるcDNAを発現することにより 得られる蛋白質。
- 32. 配列表 配列番号63で示されるアミノ酸配列をコードするcDNA。
- 33. 配列表 配列番号85の塩基配列で示されるcDNA。
- 34. 配列表 配列番号85の塩基配列で示されるcDNAを発現することにより得られる蛋白質。
- 35. 配列表 配列番号64で示されるアミノ酸配列をコードするcDNA。
- 36. 配列表 配列番号86の塩基配列で示されるcDNA。
- 37. 配列表 配列番号86の塩基配列で示されるcDNAを発現することにより 得られる蛋白質。
- 38. 配列表 配列番号65で示されるアミノ酸配列をコードするcDNA。
- 39. 配列表 配列番号87の塩基配列で示されるcDNA。
- 40. 配列表 配列番号87の塩基配列で示されるcDNAを発現することにより得られる蛋白質。
- 41. 配列表 配列番号66で示されるアミノ酸配列をコードするcDNA。
- 42. 配列表 配列番号88の塩基配列で示されるcDNA。
- 43. 配列表 配列番号88の塩基配列で示されるcDNAを発現することにより 得られる蛋白質。

- 44. 配列表 配列番号67で示されるアミノ酸配列をコードするcDNA。
- 45. 配列表 配列番号89の塩基配列で示されるcDNA。
- 46. 配列表 配列番号89の塩基配列で示されるcDNAを発現することにより 得られる蛋白質。
- 47. 配列表 配列番号68で示されるアミノ酸配列をコードするcDNA。
- 48. 配列表 配列番号90の塩基配列で示されるcDNA。
- 49. 配列表 配列番号90の塩基配列で示されるcDNAを発現することにより 得られる蛋白質。
- 50. 配列表 配列番号69で示されるアミノ酸配列をコードするcDNA。
- 51. 配列表 配列番号91の塩基配列で示されるcDNA。
- 52. 配列表 配列番号 9 1 の塩基配列で示される c D N A を発現することにより 得られる蛋白質。
- 53. 配列表 配列番号70で示されるアミノ酸配列をコードするcDNA。
- 54. 配列表 配列番号92の塩基配列で示されるcDNA。
- 55. 配列表 配列番号92の塩基配列で示されるcDNAを発現することにより 得られる蛋白質。
- 56. 配列表 配列番号71で示されるアミノ酸配列をコードする c D N A。
- 57. 配列表 配列番号93の塩基配列で示されるcDNA。
- 58. 配列表 配列番号93の塩基配列で示されるcDNAを発現することにより 得られる蛋白質。
- 59. 配列表 配列番号72で示されるアミノ酸配列をコードするcDNA。
- 60. 配列表 配列番号94の塩基配列で示されるcDNA。
- 61. 配列表 配列番号94の塩基配列で示されるcDNAを発現することにより 得られる蛋白質。
- 62. 配列表 配列番号 73 で示されるアミノ酸配列をコードする cDNA。
- 63. 配列表 配列番号95の塩基配列で示されるcDNA。
- 64. 配列表 配列番号95の塩基配列で示されるcDNAを発現することにより得られる蛋白質。

- 65. 配列表 配列番号74で示されるアミノ酸配列をコードするcDNA。
- 66. 配列表 配列番号96の塩基配列で示されるcDNA。
- 67. 配列表 配列番号 9 6 の塩基配列で示される c D N A を発現することにより 得られる蛋白質。
- 68. 配列表 配列番号75で示されるアミノ酸配列をコードするcDNA。
- 69. 配列表 配列番号 9 7 の塩基配列で示される c D N A。
- 70. 配列表 配列番号 9 7 の塩基配列で示される c DNAを発現することにより 得られる蛋白質。
- 71. 配列表 配列番号76で示されるアミノ酸配列をコードする cDNA。
- 72. 配列表 配列番号98の塩基配列で示されるcDNA。
- 73. 配列表 配列番号98の塩基配列で示されるCDNAを発現することにより 得られる蛋白質。
- 74. 配列表 配列番号 7 7 で示されるアミノ酸配列をコードする (DNA)
- 75. 配列表 配列番号99の塩基配列で示されるcDNA。
- 76. 配列表 配列番号99の塩基配列で示されるcDNAを発現することにより 得られる蛋白質。
- 77. 配列表 配列番号78で示されるアミノ酸配列をコードするcDNA。
- 78. 配列表 配列番号100の塩基配列で示されるcDNA。
- 79. 配列表 配列番号 100 の塩基配列で示される c D N A を発現することにより得られる蛋白質。
- 80. 配列表 配列番号79で示されるアミノ酸配列をコードするcDNA。
- 81. 配列表 配列番号101の塩基配列で示されるcDNA。
- 82. 配列表 配列番号101の塩基配列で示されるcDNAを発現することにより得られる蛋白質。
- 83. 配列表 配列番号80で示されるアミノ酸配列をコードするcDNA。
- 84. 配列表 配列番号102の塩基配列で示されるcDNA。
- 85. 配列表 配列番号102の塩基配列で示されるcDNAを発現することにより得られる蛋白質。

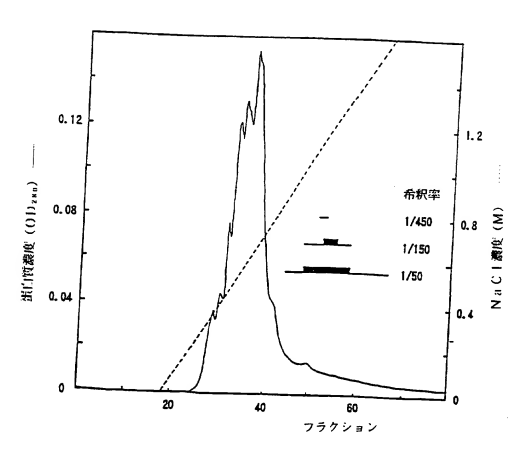
- 86. 配列表 配列番号81で示されるアミノ酸配列をコードするcDNA。
- 87. 配列表 配列番号103の塩基配列で示されるcDNA。
- 88. 配列表 配列番号103の塩基配列で示されるcDNAを発現することにより得られる蛋白質。
- 89. 配列表 配列番号82で示されるアミノ酸配列をコードするcDNA。
- 90. 配列表 配列番号4のアミノ酸配列をコードするゲノムDNA。
- 91. 配列表 配列番号104及び105の塩基配列で示される、請求項90記載のゲノムDNA。
- 92. ヒト破骨細胞形成抑制因子に対し、特異的親和性を示す抗体。
- 93. 抗体がポリクローナル抗体である、請求項92記載の抗体。
- 94. 抗体がモノクローナル抗体である、請求項92記載の抗体。
- 95. 分子量約150,000 、サブクラスIgG₁、IgG₂。或いは IgG₂。である、請求項95 記載のモノクローナル抗体。
- 96. 請求項92~95記載の抗体を用いることを特徴とする、ヒト破骨細胞形成抑制 因子の測定方法。

第 1 図



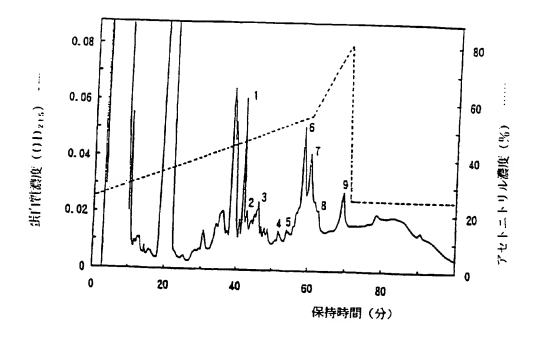
PCT/JP96/00374

第2図



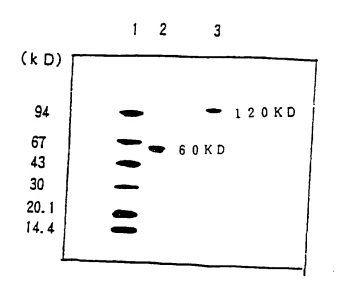
OCIF活性 +: --- · ++:

第 3 図

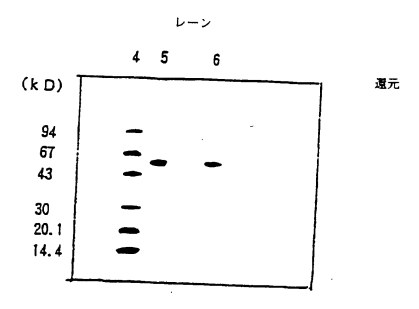


第 4 図

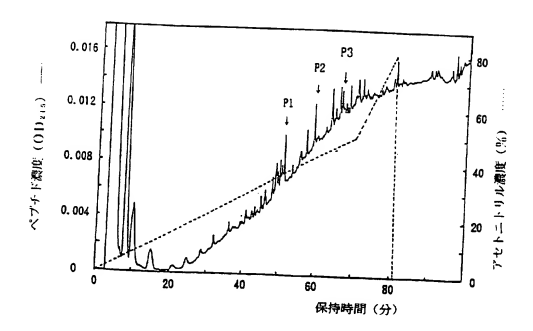
レーン



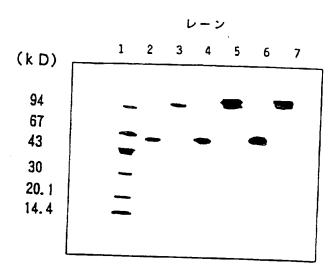
非遠元



第 5 図



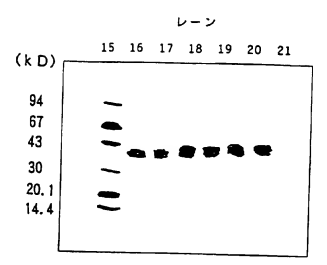
第 6 図



第7図

94 67 43 30 20.1

第 8 図



第 9 図

1		
MNNLLCCALVFLDISIKWTTQETFPPKYLHYDEETSHQLL	CDKCPPGTYLKQHCTAKWKT	(OCIF1)
MNNLLCCALVFLDISIKWTTQETFPPKYLHYDEETSHQLL	******************	
1	-CDKCPPGFYLKQHCTAKWKT	(OCIF2)
61		
VCAPCPDHYYTDSWHTSDECLYCSPVCKELQYVKQECNRT	HNRVCECKEGRYLETEFCLY	(OCIE1)
	********	•
VCAPCPDHYYTDSWHTSDECLYCSPVCKECNRT	HNRVCECKEGRYLEIEFCLK	(OCIF2)
121		
HRSCPPGFGVVQAGTPERNTVCKRCPDGFFSNETSSKAPC	RKHTNCSVEGLILITOKONAT	(00751)
***********************	*****	•
HRSCPPGFGVVQAGTPERNTVCKRCPDGFFSNETSSKAPCI	RKHTNCSVFGLLLTQKGNAT	(OCIF2)
181		
HDNICSGNSESTQKCGIDVTLCEEAFFRFAVPTKFTPNWLS	SVI VDNI DCTPUNAPOUGO	
************************	*****	(OCIF1)
HDNICSGNSESTQKCGIDVTLCEEAFFRFAVPTKFTPNWLS	SVLVDNLPGTKVNAESVERI	(OCIF2)
241		
KRQHSSQEQTFQLLKLWKHQNKDQDIVKKIIQDIDLCENSV	ADDUTCUANI TECOLOGIUM	
""""""""""""""""""""""""""""""""""""""	* *****	(OCIF1)
KRQHSSQEQTFQLLKLWKHQNKDQDIVKKIIQDIDLCENSV	QRHIGHANLTFEQLRSLME	(OCIF2)
301		
SLPGKKVGAEDIEKTIKACKPSDQILKLLSLWRIKNGDQDT	I VCI MILL MICHELLING	
SLPGKKVGAEDIEKTIKACKPSDQILKLLSLWRIKNGDQDT	LKGLMHALKHSKTYHFPKT	(OCIF2)
361		
VTQSLKKTIRFLHSFTMYKLYQKLFLEMIGNQVQSVKISCL	/007E1 \	
~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~	(OCIF1)	
VTQSLKKTIRFLHSFTMYKLYQKLFLEMIGNQVQSVKISCL 354	(OCIF2)	

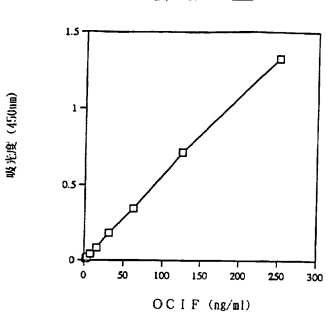
第10図

1	
MNNLLCCALVFLDISIKWTTQETFPPKYLHYDEETSHQLLCDKCPPGTYLKQHCTAKWKT	• ' - /
MNKLLCCALVFLDISIKWTTQETFPPKYLHYDEETSHQLLCDKCPPGTYLKQHCTAKWKT	(OCIF3)
61	
VCAPCPDHYYTDSWHTSDECLYCSPVCKELQYVKQECNRTHNRVCECKEGRYLEIEFCLK	
VCAPCPDHYYTDSWHTSDECLYCSPVCKELQYVKQECNRTHNRVCECKEGRYLEIEFCLK	(OCIF3)
121	
HRSCPPGFGVVQAGTPERNTVCKRCPDGFFSNETSSKAPCRKHTNCSVFGLLLTQKGNAT	(OCIF1)
HRSCPPGFGVVQAGTPERNTVCKRCPDGFFSNETSSKAPCRKHTNCSVFGLLLTQKGNAT	(OCIF3)
181	
	(OCIF1)
HDNICSGNSESTQKCGIDVTLCEEAFFRFAVPTKFTPNWLSVLVDNLPGTKVNAESVERI 181	(OCIF3)
241	
KRQHSSQEQTFQLLKLWKHQNKDQDIVKKIIQDIDLCENSVQRHIGHANLTFEQLRSLME	(OCIF1)
KRQHSSQEQTFQLLKLWKHQNKDQDIVKKIIQDIDLCENSVQRHIGHANLS241	(OCIF3)
301	
SLPGKKVGAEDIEKTIKACKPSDQILKLLSLWRIKNGDQDTLKGLMHALKHSKTYHFPKT	
292	(OCIF3)
361	
/TQSLKKTIRFLHSFTMYKLYQKLFLEMIGNQVQSVKISCL (OCIF1)	
TQSLKKTIRFLHSFTMYKLYQKLFLEMIGNQVQSVKISCL (OCIF3)	

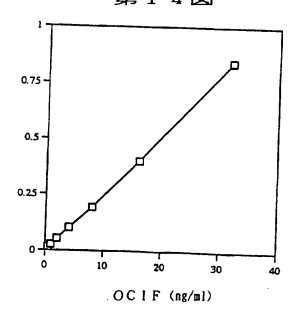
第11図

第12図



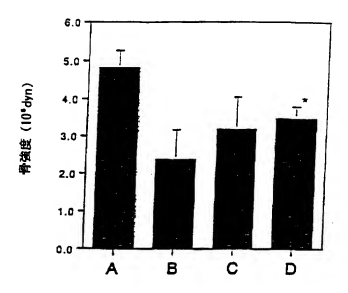


第14図



PCT/JP96/00374

第15図



A:正常

B:神経切除+溶媒

C:神経切除+OCIF 10μg/kg/day D:神経切除+OCIF 100μg/kg/day

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP96/00374

		PCT	/JP96/00374							
A. CL	ASSIFICATION OF SUBJECT MATTER	0.4 0.0015 / 10 0.00								
	t. C16 C07K14/52, C07K16/	24, C12N15/19, C12N15/(06, C12N5/08,							
According	g to International Patent Classification (IPC) or to	, C12P21/02, C12P21/08 both national classification and IPC	, G01N33/577							
B. FII	LDS SEARCHED									
Minimum	documentation searched (classification system follower	ed by classification symbols)								
Int	CO7K14/52, C07K16/	24. C12N15/19 C12N15/6	6 C12NE/00							
	C12N5/10, C12N5/20	, C12P21/02, C12P21/08,	G01N33/577							
Document	ation searched other than minimum documentation to	he extent that such documents are in-duct.								
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched										
Electronic	data base consulted during the international search (na	me of data hase and where practicable govern								
BIC	SIS PREVIEWS, CAS ONLINE,	WPT . WPT / T.	terms used)							
C. DOCT	UMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT									
Category*										
	Citation of document, with indication, wher		Relevant to claim No.							
A	Fawthrop, F.W. et al. "Th	e effect of	1 - 96							
	transforming growth facto	r beta on the								
	plasminogen activator act osteoblast-like cells and									
	Miner Per (1002)									
	371 (1992)									
A										
^	Fenton, A.J. et al. "Long	-term culture of	1 - 96							
	disaggregated rat osteocl	asts inhibition of								
	like cell number by calci-	tion of osteoclast-								
	Finifito/-139", J. Cell Dh	vsiol (1993)								
	Vol. 155, No. 1, p. 1-7	(1993)								
ĺ	_									
i										
			İ							
1										
Further	domente de l'est l'est									
- raturer	documents are listed in the continuation of Box C	See patent family annex.	ļ							
Special c	ategories of cited documents:	"T" later document published after the inters	national filling date or priority							
	t defining the general state of the art which is not considere articular relevance	the principle or theory underlying the i	HIDD But cited to medamical							
earlier do	cument but published on or after the international filing dat	"Y" dominant of medicular relevance	Naimed immediate							
cited to e	which may throw doubts on priority claim(s) or which i	considered named or common he consider	red to involve as inventive							
	and (as spectfied)	"Y" document of particular relevance: the c	laimed invention areas to							
means of other with one or more other such depression and										
document	published prior to the international filing date but later that y date claimed	poems on some as a bessed striken in the	an j							
priorit	y case curines	"A" document member of the same patent for	amily							
	tual completion of the international search	Date of mailing of the international search	h report							
May 1	14, 1996 (14. 05. 96)	May 28, 1996 (28. (-							
	ling address of the ISA/	Authorized officer								
Japan	ese Patent Office		İ							
csimile No.	simile No.									
n PCT/ISA/	210 (ease-of about) (1.1. 1000)	Telephone No.								

国際調査報告

国際出願番号 PCT/JP96/00374

A. 発	月の属す	る分野の分類	(国際特許分類	(1)	PC))
------	------	--------	---------	-----	-----	---

Int. C1° C07K 14/52, C07K 16/24, C12N 15/19, C12N 15/06, C12N 5/08, C12N 5/10, C12N 5/20, C12P 21/02, C12P 21/08, G01N 33/577

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

CO7K 14/52, C07K 16/24, C12N 15/19, C12N 15/06, C12N 5/08, C12N 5/10, C12N 5/20, C12P 21/02, C12P 21/08, G01N 33/577

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語)

BIOSIS PREVIEWS, CAS ONLINE, WPI, WPI/L

C. 関連す	ると認められる文献			
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する	ときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号	
A	Fawthrop, F. W. et al. "The effect of trans plasminogen activator activity of normal human osteosacroma cell line MG-63", J.Ep. 1363-1371	1 - 96		
Α	Fenton, A. J. et al. "Long-term culture of inhibition of bone resorption and reduct by calcitonin and PTHrP107-139", J. Cell p. 1-7	ion of estenclast-like cell number		
□ C欄の続き * 引用文献の	にも文献が列挙されている。	□ パテントファミリーに関する別	紙を参照。	
	/ルァコッー 「のある文献ではなく、一般的技術水準を示す		れた文献であって	
「E」先行文献ではあるが、国際出版日以後に公安されたもの				
の 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行		「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの		
日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)		「Y」特に関連のある文献であって、当	該文献と他の1以	
「〇」口頭によ	る開示、使用、展示等に含及する文献 日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願	上の文献との、当業者にとって自 よって進歩性がないと考えられる 「&」同一パテントファミリー文献	明である組合せに もの	
国際調査を完了	した日 14.05.96	国際調査報告の発送日 28.05.96	3	
日本国	名称及びあて先 特許庁 (ISA/JP) 便番号100	特許庁審査官(権限のある職員) 齊藤 真由美 印	4B 9452	
	千代田区霞が関三丁目4番3号	電話番号 03-3581-1101	内線 3449	